

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

06-298737

(43)Date of publication of application: 25.10.1994

(51)Int.CI.

C07D231/14 A23L 1/29 C07D231/16 C07D231/18 C07D231/38 C07D231/56 C07D405/06 // A61K 7/00

A61K 31/415

(21)Application number: 05-110956

(71)Applicant: YAMANOUCHI PHARMACEUT CO LTD

(22)Date of filing:

13.04.1993

(72)Inventor: NIIGATA KUNIHIRO

MARUYAMA TATSUYA HAYASHIBE SATOSHI SHIKAMA HISATAKA TAKASU TOSHIYUKI UMEDA MASAKO

HIRASAKI EIKO

(54) PYRRAZOLE DERIVATIVE

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a new pyrazole derivative, having inhibiting activity against the Maillard reaction and useful for preventing and/or treating various diabetic complications and diseases due to aging.

CONSTITUTION: The compound is expressed by formula I [R1 and R2 are lower alkyl; R3 is (i) amino which may be substituted with F, NO2, 3C alkyl, lower alkanoyl or lower alkoxycarbonyl, (ii) lower alkyl substituted with halogen, lower alkanoyl, lower alkoxy, lower alkoxycarbonyl or formula II (R4 to R6 are H, NH2, NO2, lower alkyl, lower alkoxy, lower alkoxycarbonyl or aralkyloxy or further R5 and R6 together form lower alkylendioxy) or (iii) carbonyl substituted with any of OH, lower alkyl, aralkyloxy, amine which may be substituted with alkyl or alkoxy which may be substituted with alkoxy or further R2 and R3 together form 3C alkylene], e.g. 3,5-dimethyl-4-propyl-1H- pyrazole-1-carboxamidine hydrochloride.

* NOTICES *

Japan Patent Office is not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2. **** shows the word which can not be translated.

3.In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

[Claim(s)]

[Claim 1] General formula (I)

[Formula 1]

(The sign in a formula shows the following meanings.)

R1: Low-grade alkyl group R2: Low-grade alkyl group R3: The amino group which may be replaced by (i) fluorine atom, the nitro group, the low-grade alkyl group that is not replaced [three or more-carbon number], the low-grade alkanoyl machine, or the low-grade alkoxy carbonyl group or (ii) halogen atom, a low-grade alkanoyl machine, a lower alkoxy group, a low-grade alkoxy carbonyl group, and formula. [Formula 2]

(R 5 or R6 :: The same or differing. R4, a hydrogen atom, the amino group, a nitro group, a hydroxyl group, a low-grade alkyl group, a lower alkoxy group, a low-grade alkoxy carbonyl group or an aralkyloxy machine.) Furthermore, R5 and R6 You may form a low-grade alkylene dioxy machine in one. Low-grade alkyl group replaced by any of the phenyl group shown they are Or (iii) carbonyl group replaced by any of the lower alkoxy group which may be replaced by the hydroxyl-group, low-grade alkyl group, and aralkyloxy machine, the amino group which may be replaced by the low-grade alkyl group, and the lower alkoxy group. Furthermore, R2 R3 You may form a three or more-carbon number low-grade alkylene machine in one. The pyrazol derivative shown or its salt.

[Translation done.]

* NOTICES *

Japan Patent Office is not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2. **** shows the word which can not be translated.

3.In the drawings, any words are not translated.

DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention] [0001]

[Industrial Application] this invention has the Maillard prevention activity and relates to a pyrazol derivative useful for the prevention and/or treatment of a disorder by various diabetic complications and aging, or its salt.

[0002] In recent years, a close-up of the denaturation of the protein by the glucose is greatly taken as one of the onset factors of diabetic complications, and it is considered to originate in the Maillard reaction produced in the living body. The amino group of protein saccharifies in non-enzyme by the glucose (glycosylation), an AMADORI transition product is formed as an initial glycosylation product, glycosylation advances further, it constructs a bridge and denaturalizes, brown is presented and its protein is [a Maillard reaction is refractory and] the reaction of a series considered to result in an advance glycosylation end product (AGE:Advanced Glycation End Products) with the difficult decomposition by the protease. or [that advance of the non-enzyme-glycosylation by this reaction or especially generation of AGE protein has a hyperglycemia state and a slow metabolic rate] -- or the protein part which is not metabolized -- remarkable -- denaturation, depression, and abnormalities of proteins, such as a diabetic's various protein parts, for example, hemoglobin, a serum albumin, the collagen and elastin of a connective tissue, a myelin, and an eyeball lens crystalline It brings and it is thought that it is one of the causes of ****** about the complication of diabetes, such as a retinopathy, a nephropathy, a cardiovascular system obstacle, neuropathy, and cataract. Moreover, the Maillard reaction in the living body is considered to be one of the mechanisms of aging, and it is guessed that it is that to which the disorder by aging relates closely. Therefore, it is thought very effective in disorders, such as various diabetic complications and a senile disorder, to check a Maillard reaction and to suppress sthenia and AGE generation of non-enzyme-glycosylation, and the development research of the compound which has Maillard-reaction prevention activity conventionally is tried. [0003] Conventionally, various things are reported as a compound which has the Maillard prevention activity. For example, an aminoguanidine, alpha-hydrazino histidine, and the lysines and such mixture given in JP,62-142114,A reported for the first time as a Maillard-reaction inhibitor are mentioned. These medicines suppose that it is what checks secondary glycosylation, as a result can suppress protein bridge formation and AGE generation by reacting with the carbonyl portion of the AMADORI transition product which is an initial glycosylation product, and blocking this portion.

[0004]

[Problem(s) to be Solved by the Invention] With the conventional Maillard-reaction prevention activity compound, this invention persons completely differed in the chemical structure, invent the pyrazol derivative which has the effect which was excellent as Maillard-reaction inhibitor, and came to complete this invention.

[0005]

[Means for Solving the Problem] That is, this invention is a general formula (I). [0006]

[Formula 3]

$$R^1$$
 N
 N
 R^2
 $H N$
 $N H_2$

[0007] (The sign in a formula shows the following meanings.)

R1: Low-grade alkyl group R2: Low-grade alkyl group R3: The amino group which may be replaced by (i) fluorine atom, the nitro group, the low-grade alkyl group that is not replaced [three or more-carbon number], the low-grade alkanoyl machine, or the low-grade alkoxy carbonyl group or (ii) halogen atom, a low-grade alkanoyl machine, a lower alkoxy group, a low-grade alkoxy carbonyl group, and formula. [0008] [Formula 4]

[0009] (R 5 or R6 :: The same or differing. R4, a hydrogen atom, the amino group, a nitro group, a hydroxyl group, a low-grade alkyl group, a lower alkoxy group, a low-grade alkoxy

carbonyl group or an aralkyloxy machine.) Furthermore, R5 and R6 You may form a low-grade alkylene dioxy machine in one. Low-grade alkyl group replaced by any of the phenyl group shown they are Or (iii) carbonyl group replaced by any of the lower alkoxy group which may be replaced by the hydroxyl-group, low-grade alkyl group, and aralkyloxy machine, the amino group which may be replaced by the low-grade alkyl group, and the lower alkoxy group. Furthermore, R2 R3 You may form a three or more-carbon number low-grade alkylene machine in one. They are the pyrazol derivative shown or its salt. [0010] Hereafter, it explains to a detail per this invention. In the definition of the general formula of this specification, especially as for the term which "low-grade" Becomes unless it refuses, a carbon number means 1, six straight chains, or the chain of the letter of branching. As a "low-grade alkyl group", a methyl group, an ethyl group, a propyl group, an isopropyl machine, a butyl, an isobutyl machine, a sec-butyl, a tert-butyl, a pentyl machine, an isopentyl machine, a neopentyl machine, a tert-pentyl machine, 1-methyl butyl, 2-methyl butyl, 1, 2dimethyl propyl group, a hexyl machine, an iso hexyl machine, etc. are specifically mentioned. [0011] As a "low-grade alkanoyl machine", a formyl machine, an acetyl group, a propionyl machine, a butyryl machine, an isobutyryl machine, a valeryl machine, an iso valeryl machine. a pivaloyl machine, a hexa noil machine, etc. are mentioned. As a "low-grade alkoxy carbonyl group", a methoxycarbonyl group, an ethoxycarbonyl machine, a propoxy carbonyl group, an isopropoxy carbonyl group, a butoxycarbonyl machine, an iso butoxycarbonyl machine, a secbutoxycarbonyl machine, a tert-butoxycarbonyl machine, a pentyl (amyl) oxy-carbonyl group, an isopentyl (amyl) oxy-carbonyl group, a hexyloxy carbonyl group, an iso hexyloxy carbonyl group, etc. are mentioned. As a "lower alkoxy group", a methoxy machine, an ethoxy basis, a propoxy group, an isopropoxy group, a butoxy machine, an iso butoxy machine, a sec-butoxy machine, a tert-butoxy machine, a pentyloxy (amyloxy) machine, an isopentyloxy machine, a tert-pentyloxy machine, a neopentyl oxy-basis, 2-methyl propoxy group, 1, 2-dimethyl propoxy group, 1-ethyl propoxy group, a hexyloxy machine, etc. are mentioned. [0012] As an "aralkyloxy machine", it is a phenyl lower alkoxy group preferably, is specifically a benzyloxy machine, a phenethyloxy machine, a phenyl propoxy group, a phenyl butoxy machine, a phenyl pentyloxy machine, a phenyl hexyloxy machine, etc., and is a benzyloxy machine suitably. As a "low-grade alkylene dioxy machine", it is the basis which the oxo basis combined with the both ends of a low-grade alkylene, and a methylene dioxy machine (-OCH2 O-), an ethylene dioxy machine (-O(CH2)2 O-), a propylene dioxy machine, etc. are mentioned. As "a three or more-carbon number low-grade alkylene machine", 3 or six alkylene machines are desirable, and specifically, carbon numbers are a propylene machine, a tetramethylen machine, 1-methyl trimethylene machine, 2-methyl trimethylene machine, 3-methyl trimethylene machine, an ethyl ethylene, a dimethyl ethylene, a pentamethylene machine, a methyl tetramethylene machine, a dimethyl trimethylene machine, a pentamethylene machine, a hexamethylene machine, etc., and are a propylene machine, a tetramethylene machine, and a pentamethylene machine suitably.

[0013] A fluorine atom, a chlorine atom, a bromine atom, etc. are suitable for a "halogen atom." R3 It sets, and as (i "the low-grade alkyl group which is not replaced [three or morecarbon number]"), among the aforementioned low-grade alkyl groups, a carbon number is 3 or six alkyl groups, and are specifically a propyl group, a butyl, an isobutyl machine, a pentyl machine, and a hexyl machine. As "an amino group which may be replaced by the low-grade alkanoyl machine or the low-grade alkoxy carbonyl group", the amino group by which the aforementioned low-grade alkanoyl machine or one low-grade alkoxy carbonyl group other than the amino group was replaced is meant, and they are specifically an acetylamino machine, a propionylamino machine, the butyryl amino group, a methoxycarbonylamino machine, an ethoxycarbonylamino machine, a propoxy carbonylamino machine, etc. (ii) As a "low-grade alkyl group" of the replaced low-grade alkyl group, a methyl group, an ethyl group, and a propyl group are suitable. The substituent is as aforementioned and a methoxycarbonyl group and an ethoxycarbonyl machine are moreover, specifically suitable for a methoxy machine and an ethoxy basis for an acetyl group and a propionyl machine as a "low-grade alkoxy carbonyl group" as a "lower alkoxy group" as a "low-grade alkanoyl machine." Lower formula. [0014]

[0015] The inside R4 of the phenyl group come out of and shown, and R5 Or R6 As a "low-grade alkyl group", a "lower alkoxy group", a "low-grade alkoxy carbonyl group", or an "aralkyloxy machine", it is as aforementioned.

(iii) Among the substituents of the replaced carbonyl group, as "an amino group which may be replaced by the low-grade alkyl group", the amino group by which the one aforementioned low-grade alkyl group other than the amino group was replaced is meant, and, specifically, they are a methylamino machine, an ethylamino machine, a propylamino machine, a butylamino machine, and a pentylamino machine. As "a lower alkoxy group which may be replaced by the lower alkoxy group", the basis by which the lower alkoxy group was replaced by the arbitrary positions of a lower alkoxy group other than the aforementioned lower alkoxy group is meant, and a methoxyethoxy machine and an ethoxy ethoxy basis are suitable. this invention compound (I) forms an acid and a salt. As a salt with this acid, an acid addition salt with organic acids, such as a mineral acid with a hydrochloric acid, a hydrobromic acid, an iodine hydro acid, a sulfuric acid, a nitric acid, and a phosphoric acid, a formic acid and an acetic acid, a propionic acid, oxalic acid, a malonic acid, a succinic acid, boletic acid, a maleic acid, a lactic acid, a malic acid, a citric acid, a tartaric acid, carbonic acid, a picric acid, methansulfonic acid, ethane sulfonic acid, and glutamic acid, can be mentioned. Furthermore, this invention compound (I) may be isolated as matter of a hydrate, solvates, such as ethanol, or a crystal polymorphism, and these invention is also included in this invention. (Manufacturing method) this invention compound can be manufactured with the application of various synthesis methods. Below, the typical manufacturing method is illustrated. The first process. [0016]

[Formula 6]

[0017] (The sign R1 in a formula, R2, or R3 is as aforementioned.) X means a halogen. A chlorine atom, a bromine atom, etc. are mentioned as a halogen atom in X. By the halogeno HORUMU amidine salts or the cyanamide (IV) shown by the pyrazole compound shown by the general formula (II), and the general formula (III), this invention compound (I) performs N-amidino-ized reaction, and is manufactured. this reaction — the halogeno HORUMU amidine salts (III) or the cyanamide (IV) of a pyrazole compound (II) and its amount of reaction correspondences — the inside of a solvent — warming — it is carried out the bottom or under heating reflux As a solvent, benzene, tetrahydrofuran (THF), chloroform, ethyl-acetate, toluene, 1, and 4-dioxane etc. is mentioned. When using a cyanamide, as for a pyrazole compound (II), it is desirable to use acid addition salts, such as a hydrochloric acid, bromate, or a nitric acid.

The second process. [0018]

(The sign R1 in a formula, R2, and R3 show the aforementioned meaning.) By the diketone compound shown by the general formula (V), and aminoguanidine salts (VI), this invention compound (I) performs a ring closure reaction, and is manufactured this reaction — the

aminoguanidine salts (VI) of a diketone compound (V) and its amount of reaction correspondences — warming under the room temperature in a solvent — it is carried out in the bottom As a solvent, water, methanol, ethanol, tetrahydrofuran (THF), 1, and 4-dioxane etc. is mentioned. A hydrochloride, a bromate salt, or a nitrate is mentioned as an acid addition salt of an aminoguanidine.

The third process (nitration reaction)

Inside R3 of this invention compound shown by the general formula (I) What is a nitro group is manufactured by the nitration reaction of a conventional method. For example, R3 The nitration reagent of this invention compound which is a hydrogen atom, its amount of reaction correspondences, or an excessive amount is agitated under ice—cooling among an inert solvent, or a room temperature, and it is R3. The compound which is a nitro group can be obtained. As an inert solvent, an acetonitrile, an acetic acid, etc. are desirable.

The fourth process (reduction reaction)

Inside R3 of this invention compound shown by the general formula (I) What is an amino group is R3. It is manufactured by returning the compound which is a nitro group. This reduction reaction is performed to the bottom of an ordinary pressure or pressurization under existence of noble metal catalysts, such as palladium carbon and a platinum oxide, by catalytic reduction in solvents usually used for catalytic reduction, such as a methanol, ethanol, and ethyl acetate, that what is necessary is just to follow a conventional method.

Inside R3 of this invention compound shown by the fifth process general formula (I) What is a carboxylic acid is manufactured by removing the benzyl of a benzyl ester compound. That what is necessary is just to follow the fourth above-mentioned process, the removal method of a benzyl is hydrogenation and is easily removed by processing by the usual hydrogenating methods, such as a methanol, ethanol, and ethyl acetate, under existence of noble metal catalysts, such as palladium carbon and a platinum oxide.

[0019]

[Effect of the Invention] this invention compound (I) or its salt has Maillard-reaction prevention activity, and is useful for the prevention and/or treatment of arteriosclerosis, the arthrosclerosis, etc. which are considered that cardiovascular system obstacles, such as various diabetic complications, for example, retinopathy, nephropathies, coronary-arteries nature heart diseases and deletion diseases of the circulatory, and cerebrovascular disease, the diabetes sexual nerosis, cataract, and the Maillard reaction are involving. Moreover, prevention of the atherosclerosis and the senile cataract which are considered to cause by aging of protein, or cancer, and/or the usefulness as a therapeutic drug are also expected. Furthermore, since it is also possible to prevent protein bridge formation of a collagen, an elastin, etc., it can also consider as cosmetics or a skin medicine for external application. It is common knowledge that the Maillard reaction relates to degradation of the protein of not only in the living body but ingesta or a taste object and amino acid, and this invention compound can be used only as functional foods for the aforementioned physic and the cosmetics purpose further again also as Maillard-reaction inhibitor of the ingesta containing protein or amino acid, or a taste object.

[0020] (The pharmacology effect) The Maillard-reaction prevention activity of this invention compound is checked by the following experiment methods, and has the outstanding effect. After having dissolved the Maillard-reaction prevention activity test experiment method lysozyme and the ribose in the 0.1M sodium phosphate buffer solution (pH 7.4) containing sodium-azide 3mM so that it might become the concentration of 6mg [ml] /and 100mM(s), respectively, and carrying out incubation for seven days at 37 degrees C, the constant rate was taken out and electrophoresis was performed using SDS-PAGE. After electrophoresis, 0.04%Coomassie Briiiiant Blue The fixed quantity of the amount of generation of a dimer and a trimer was carried out with the densitometer after dyeing by R-250. It added so that it might be set to 1mM, 3mM, 10mM, or 30mM(s) in front of an incubation, and the compound of this invention investigated the depressor effect to the dimer and trimer generation in each concentration, and calculated IC50 value.

[0021] (Tablet-ized matter) The physic constituent which contains one sort, such as this

invention compound shown by the general formula (I), or the salt permitted pharmaceutically, a hydrate permitted pharmaceutically, or two sorts or more as an active principle Usually, using the support and the excipient for a tablet which are used, and other additives, it is prepared by a tablet, powder, a fine-grain agent, a granule, a capsule, the pilule, solution, the injection, a suppository, ointment, the pasting agent, etc., and a medicine is prescribed for the patient taking-orally-wise or parenterally, although the clinical dose to the Homo sapiens of this invention compound is suitably determined in consideration of a patient's symptom, weight, age, sex, etc. which are applied -- usually -- an adult -- per day, in taking orally, it is 10-200mg preferably, and 0.1-500mg is 1 time about this -- it is -- a medicine is prescribed for the patient in several steps Since the dose is changed on condition that various, an amount fewer than the above-mentioned dose range may be enough as it. A tablet, powder, a granule, etc. are used as a solid-state constituent for the internal use by this invention. In such a solid-state constituent, one or the active substance beyond it is mixed with at least one inactive diluent, for example, a lactose, a mannitol, grape sugar, hydroxypropylcellulose, a microcrystal cellulose, starch, a polyvinyl pyrrolidone, and magnesium aluminometasilicate. The constituent may contain a solubilizing agent like additives other than an inactive diluent, for example, lubricant like a magnesium stearate and disintegrator like a calcium carboxymethyl cellulose, a stabilizing agent like a lactose, glutamic acid, or an aspartic acid according to a conventional method. You may carry out the coat of a tablet or the pilule as occasion demands with the film of stomach solubility, such as cane sugar, gelatin, hydroxypropylcellulose, and hydroxypropyl-methylcellulose phthalate, or the enteric nature matter.

[0022] The liquid constituent for internal use contains the inactive diluent generally used, for example, a purified water, and ethanol including the opacifier permitted in medicine, a solution agent, the suspension, the syrup, the elixir, etc. This constituent may contain solubilization or a solubilizing agent, a wetting agent, an adjuvant like the suspension, a sweetening agent, a flavor agent, an aromatic, and antiseptics in addition to an inactive diluent. As injection for parenteral administration, a sterile water or non-water solution agent, the suspension, and an opacifier are included. As a water solution agent and suspension, distilled water for injection and a physiological saline are contained, for example. As the solution agent of non-water solubility, and suspension, there are a propylene glycol, a polyethylene glycol, vegetable oil like olive oil, alcohols like ethanol, polysorbate 80 (tradename), etc., for example. Such a constituent may also contain an additive still like an isotonizing agent, antiseptics, a wetting agent, an emulsifier, a dispersant, a stabilizing agent (for example, lactose), solubilization, or a solubilizing agent. These are made sterile by the combination or irradiation of filtration and a germicide which lets for example, a bacteria hold filter pass. These manufacture a sterile solid-state constituent again, and they can also use it for sterile water or the sterile solvent for injection before use, dissolving. In addition, when preparing the Maillard-reaction prevention medicine of this invention as cosmetics or a skin medicine for external application, it blends so that 0.05-10 weight section content of this invention compound (I) or its salt may be carried out to the whole tablet. Cosmetics and a skin medicine for external application can be prepared by the conventional method using a general cosmetics basis or an external application basis. Moreover, the Maillard-reaction prevention medicine of this invention can also be prepared as ingesta, a taste object, functional foods, etc. by the conventional method. [0023]

[Example] Hereafter, although an example explains this invention to a detail further, this invention is not limited to these examples. Moreover, this invention compound obtained in the example shows the chemical structure formula in the following table.

[0024] In 5ml [of water of 1.56g of example 1 aminoguanidine hydrochlorides], and methanol 30ml, and the solution of 1ml of concentrated hydrochloric acids, the 3-propyl -2 and the solution with a methanol 10ml of 4-2,4-pentanedione 2.06g were added little by little, and were agitated under the room temperature overnight. After it distilled off the solvent under reduced pressure and the silica gel chromatography (eluate: chloroform: methanol = 5:1) refined the obtained residue, it recrystallized from the ethanol-ether and 3 and 1.70g of 5-

```
dimethyl-4-propyl-1H-pyrazole-1-KARUBOKI thermie gin hydrochlorides were obtained. [0025] physicochemical — character Elemental-analysis value (as Cnine H17-N4 Cl) C(%) H(%) N(%) Cl(%)
```

Theoretical value 49.88 7.91 25.85 16.36 Experimental value 49.88 7.92 25.97 16.26 nuclear—magnetic=resonance spectrum (DMSO=d6, TMS internal standard)

delta:0.88 (3H, t, J= 7Hz) and 1.25- 1.65 (2H, m), 2.20 (3H, s), 2.26-2.49 (2H, m), and 2.45 (3H, s) and 9.30 (4H, brs)

The following examples 2 or the compound of 24 was obtained like the example 1.

[0025] example 24-butyl -3, 5-dimethyl-1H-pyrazole-1-KARUBOKI thermie gin hydrochloride raw material compound 3-butyl -2, and 4-2,4-pentanedione -- physicochemical -- character Elemental-analysis value (as C10H19N4 CI)

C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 52.05 8.30 24.28 15.36 Experimental value 51.88 8.31 24.29 15.55 nuclear—magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:0.80-1.00 (3H, m) and 1.17- 1.60 (4H, m), 2.20 (3H, s), 2.28-2.49 (2H, m), and 2.45 (3H, s) and 9.31 (4H, brs)

[0026] an example 33, the 5-dimethyl-4-(2-methylpropyl)-1H-pyrazole-1-KARUBOKI thermie gin hydrochloride raw material compound 3-isobutyl -2, and 4-2,4-pentanedione -- physicochemical -- character Elemental-analysis value (as C10H19N4 CI) C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 52.05 8.30 24.28 15.36 Experimental value 51.91 8.24 24.30 15.21 nuclear—magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:0.87 (6H, d, J= 6.6Hz), 1.50-1.85 (1H, m), 2.19 (3H, s), 2.24 (2H, d, J= 8.6Hz), 2.43 (3H, s), 9.26 (4H, brs)

[0027] an example 43, the 5-dimethyl-4-pentyl-1H-pyrazole-1-KARUBOKI thermie gin hydrochloride raw material compound 3-pentyl -2, and 4-2,4-pentanedione --- physicochemical --- character Elemental-analysis value (as C11H21N4 Cl) C(%) H(%) N(%) Cl(%)

Theoretical value 53.98 8.65 22.89 14.48 Experimental value 53.82 8.45 22.91 14.37 nuclear—magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:0.79-0.93 (3H, m) and 1.15- 1.60 (6H, m), 2.20 (3H, s), 2.28-2.48 (2H, m), and 2.43 (3H, s) and 9.26 (4H, brs)

[0028] the example 54-benzyl -3, the 5-dimethyl-1H-pyrazole-1-KARUBOKI thermie gin hydrochloride raw material compound 3-benzyl -2, and 4-2,4-pentanedione --- physicochemical -- character Elemental-analysis value (as C13H17N4 CI) C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 58.98 6.47 21.16 13.39 Experimental value 58.84 6.44 21.21 13.48 nuclear—magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:2.11 (3H, s), 2.50 (3H, s) and 3.79 (2H, s), and 7.14–7.31 (5H, m) and 9.31 (4H, brs) [0029] an example 63, the 5-dimethyl-4-(3-oxo butyl)-1H-pyrazole-1-KARUBOKI thermie gin hydrochloride raw material compound 3-acetyl -2, and 6-heptane dione -- physicochemical -- character Elemental-analysis value (as C10H17N4 OCI and 0.3H2 O)

C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 48.02 7.09 22.40 14.17 Experimental value 47.87 7.16 22.58 14.33 nuclear—magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:2.08 (3H, s), 2.21 (3H, s) and 2.43 (3H, s), and 2.48-2.69 (4H, m) and 9.23 (4H, brs) [0030] the example 71-amidino -3 and a 5-dimethyl-1H-pyrazole-4-methyl-propionate hydrochloride raw material compound 4-acetyl-5-oxo methyl hexanoate -- physicochemical -- character Elemental-analysis value (as C10H17N4 O2 CI)

C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 46.07 6.57 21.49 13.60 Experimental value 45.88 6.53 21.51 13.72 nuclear—magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta: — 2.22 (3H, s), 2.43 (3H, s), 2.44–2.77 (4H, m), and 3.59 (3H, s) and 9.25 (4H, brs)

[0031] the example 83-methyl -4, 5 and 6, and a 7-tetrahydro-1H-indazole-1-KARUBOKI

thermie gin hydrochloride raw material compound 2-acetyl cyclohexanone -- physicochemical -- character Elemental-analysis value (as Cnine H15-N4 Cl) C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 50.35 7.04 26.10 16.51 Experimental value 50.27 7.14 26.06 16.29 nuclearmagnetic-resonance spectrum (DMSO-d6. TMS internal standard)

delta:1.67- 1.74 (4H, m), 2.18 (3H, s), 2.37-2.42 (2H, m), and 2.88- 2.91 (2H, m) and 9.16 (4H, brs)

[0032] the example 91-amidino -3 and a 5-dimethyl-1H-pyrazole-4-carboxylic-acid methyl hydrochloride raw material compound 2-acetyl methyl acetoacetate -- physicochemical -character Elemental-analysis value (as Ceight H13-N4 O2 CI) C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 41.30 5.63 24.08 15.24 Experimental value 40.90 5.57 24.07 15.16 nuclearmagnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:2.40 (3H, s), 2.72 (3H, s), 3.82 (3H, s), 9.77 (4H, brs)

[0033] the example 101-amidino -3 and a 5-dimethyl-1H-pyrazole-4-methyl-acetate hydrochloride raw material compound 3-acetyl-4-oxo pentanoic-acid methyl -physicochemical -- character Elemental-analysis value (as Cnine H15-N4 O2 CI) C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 43.82 6.13 22.71 14.37 Experimental value 43.75 6.05 22.80 14.11 nuclearmagnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:2.18 (3H, s), 2.44 (3H, s), 3.57 (2H, s), 3.63 (3H, s), 9.35 (4H, brs)

[0034] example 113, 5-dimethyl-4-(4-nitrobenzyl)-1H-pyrazole-1-KARUBOKI thermie gin hydrochloride raw material compound 3-(4-nitrobenzyl)-2, and 4-2,4-pentanedione -physicochemical -- character Elemental-analysis value (as C13H16N5 O2 Cl) C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 50.41 5.21 22.61 11.45 Experimental value 50.07 4.86 22.70 11.45 nuclearmagnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:2.12 (3H, s), 2.51 (3H, s), 3.98 (2H, s), 7.44 (2H, d, J= 8.5Hz), 8.18 (2H, d, J= 8.5Hz), 9.32 (4H. brs)

[0035] example 123, 5-dimethyl-4-(4-methoxybenzyl)-1H-pyrazole-1-KARUBOKI thermie gin hydrochloride raw material compound 3-(4-methoxybenzyl)-2, and 4-2,4-pentanedione -physicochemical — character Elemental-analysis value (as C14H19N4 OCI) C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 57.04 6.50 19.01 12.03 Experimental value 56.80 6.48 19.02 12.02 nuclearmagnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:2.10 (3H, s), 2.48 (3H, s) and 3.71 (5H, s), and 6.78-7.12 (4H, m) and 9.24 (4H, brs) [0036] the example 131-amidino -3 and a 5-dimethyl-1H-pyrazole-4-carboxylic-acid ethyl hydrochloride raw material compound 2-acetyl ethyl acetoacetate -- physicochemical -character Elemental-analysis value (as Cnine H15-N4 O2 CI) C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 43.82 6.13 22.71 14.37 Experimental value 43.79 6.06 22.87 14.50 nuclearmagnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:1.31 (3H, t, J= 7Hz), 2.40 (3H, s), 2.72 (3H, s), 4.28 (2H, q, J= 7Hz), 9.74 (4H, brs)

[0037] the example 141-amidino -3 and 5-dimethyl-1H-pyrazole-4-carboxylic-acid propyl hydrochloride raw material compound 2-acetyl aceto propyl acetate -- physicochemical -character Elemental-analysis value (as C10H17N4 O2 CI)

C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 46.07 6.57 21.49 13.60 Experimental value 45.83 6.85 21.59 13.55 nuclearmagnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:0.97 (3H, t, J= 7Hz), 1.69-1.73 (2H, m), 2.40 (3H, s), 2.72 (3H, s), 4.20 (2H, t, J= 6.5Hz), 9.78 (4H, brs)

[0038] the example 151-amidino -3 and a 5-dimethyl-1H-pyrazole-4-carboxylic-acid butyl hydrochloride raw material compound 2-acetyl butyl acetoacetate -- physicochemical -character Elemental-analysis value (as C11H19N4 O2 CI)

```
C(%) H(%) N(%) CI(%)
```

Theoretical value 48.09 6.97 20.39 12.90 Experimental value 47.91 6.95 20.41 12.92 nuclear—magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:0.93 (3H, t, J= 7Hz), 1.37-1.45 (2H, m), 1.65-1.70 (2H, m), 2.40 (3H, s), 2.70 (3H, s), 4.24 (2H, t, J= 6.5Hz), 9.69 (4H, brs)

[0039] the example 161-amidino -3 and 5-dimethyl-1H-pyrazole-4-carboxylic-acid benzyl hydrochloride raw material compound 2-acetyl aceto benzyl acetate -- physicochemical -- character Elemental-analysis value (as C14H17N4 O2 Cl) C(%) H(%) N(%) Cl(%)

Theoretical value 54.46 5.55 18.15 11.48 Experimental value 54.30 5.45 18.28 11.43 nuclear—magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:2.39 (3H, s), 2.71 (3H, s) and 5.32 (2H, s), and 7.35–7.47 (5H, m) and 9.76 (4H, brs) [0040] example 173, 5-dimethyl-4-(3, 4-methylene dioxy benzyl)-1H-pyrazole-1-KARUBOKI thermie gin hydrochloride raw material compound 3-(3, 4-methylene dioxy benzyl)-2, and 4-2,4-pentanedione — physicochemical — character Elemental-analysis value (as C14H17N4 O2 CI and 0.1H2 O)

C(%) H(%) N(%)

Theoretical value 54.14 5.58 18.04 Experimental value 53.99 5.57 17.76 nuclear—magnetic—resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:2.11 (3H, s), 2.46 (3H, s), 3.69 (2H, s) and 5.96 (2H, s), and 6.61-6.83 (3H, m) and 9.11 (4H, brs)

[0041] Example 184-(4-benzyloxybenzyl)-3, 5-dimethyl-1H-pyrazole-1-KARUBOKI thermie gin hydrochloride raw material compound 3-(4-benzyloxybenzyl)-2, 4-2,4-pentanedione nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta: 2.10 (3H, s), 2.47 (3H, s), 3.71 (2H, s), 5.06 (2H, s), 6.93 (2H, d, J= 8.5Hz) and 7.06 (2H, d, J= 8.5Hz), and 7.30-7.43 (5H, m) and 9.17 (4H, brs)

[0042] example 193, 5-dimethyl-4-(4-methoxycarbonyl benzyl)-1H-pyrazole-1-KARUBOKI thermie gin hydrochloride raw material compound 3-(4-methoxycarbonyl benzyl)-2, and 4-2,4-pentanedione — physicochemical — character Elemental-analysis value (as C15H19N4 O2 CI)

C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 55.81 5.93 17.36 10.98 Experimental value 55.71 5.86 17.44 11.00 nuclear—magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:2.10 (3H, s), 2.50 (3H, s), 3.83 (3H, s), 3.89 (2H, s), 7.31 (2H, d, J= 8Hz), 7.89 (2H, d, J= 8Hz), 9.32 (4H, brs)

[0043] example 203, 5-dimethyl-4-(4-hydroxy benzyl)-1H-pyrazole-1-KARUBOKI thermie gin hydrochloride raw material compound 3-(4-hydroxy benzyl)-2, and 4-2,4-pentanedione -- physicochemical — character Elemental-analysis value (as C13H17N4 OCI) C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 55.61 6.10 19.96 12.63 Experimental value 55.41 6.11 19.89 12.71 nuclear—magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:2.09 (3H, s), 2.47 (3H, s), 3.65 (2H, s), 6.68 (2H, d, J= 8.3Hz), 6.93 (2H, d, J= 8.3Hz), 9.25 (4H, brs), 9.29 (1H, s)

[0044] example 213, 5-dimethyl-4-(3, 5-dimethyl-4-hydroxy benzyl)-1H-pyrazole-1-KARUBOKI thermie gin hydrochloride raw material compound 3-(3, 5-dimethyl-4-hydroxy benzyl)-2, and 4-2,4-pentanedione -- physicochemical -- character Elemental-analysis value (as C15H21N4 OCI)

C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 58.34 6.85 18.14 11.48 Experimental value 58.12 6.82 18.29 11.47 nuclear—magnetic—resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:2.09 (3H, s), 2.10 (6H, s), 2.47 (3H, s), 3.59 (2H, s), 6.66 (2H, s), 8.04 (1H, s), 9.24 (4H, brs) [0045] example 224–(3, 5–G tert-butyl-4-hydroxy benzyl)-3, 5-dimethyl-1H-pyrazole-1- KARUBOKI thermie gin hydrochloride raw material compound 3-(3, 5–G tert-butyl-4-hydroxy benzyl)-2, and 4-2,4-pentanedione — physicochemical — character Elemental-analysis value

(as C21H33N4 OCI and 0.2H2 O) C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 63.60 8.49 14.13 8.94 Experimental value 63.32 8.38 14.12 9.16 nuclear—magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:1.34 (18H, s), 2.18 (3H, s), 2.49 (3H, s), 3.65 (2H, s), 6.80 (1H, s), 6.90 (2H, s), 9.19 (4H, brs)

[0046] the example 231-amidino -3 and 5-dimethyl-1H-pyrazole-1-carboxylic acid 2-methoxy ethyl hydrochloride raw material compound 2-acetyl acetoacetic acid 2-methoxy ethyl ester -- physicochemical -- character Elemental-analysis value (as C10H17N4 O3 CI) C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 43.40 6.19 20.25 12.81 Experimental value 43.11 6.06 20.23 13.02 nuclear—magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:2.40 (3H, s), 2.71 (3H, s), 3.30 (3H, s), 3.64 (2H, t, J= 4.6Hz), 4.36 (2H, t, J= 4.6Hz), 9.71 (4H, brs)

[0047] The example 241-amidino -3, 5-dimethyl-1H-pyrazole-1-carboxylic acid 2-ethoxy ethyl hydrochloride raw material compound 2-acetyl acetoacetic acid 2-ethoxy ethyl ester nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:1.12 (3H, t, J=7Hz), 2.40 (3H, s), 2.72 (3H, s), 3.49 (2H, q, J=7Hz), 3.67 (2H, t, J=4.9Hz), 4.34 (2H, t, J=4.9Hz), 9.73 (4H, brs)

[0048] 1.86g of aminoguanidine hydrochlorides was added to the solution (example 25(1) thoria cetyl methane 3.0g and methanol 30ml) under cooling at -10 degree C, and day churning was carried out under ice-cooling of reaction mixture. After it distills off a solvent under reduced pressure and a silica gel chromatography (eluate: chloroform: methanol = 5:1) refines the obtained residue, it recrystallizes from ether-chloroform, and it is 4-acetyl. - 3, 5-dimethyl - 1H-pyrazole-1-KARUBOKI thermie gin 484mg was obtained.

[0049] Nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard) delta:2.38 (3H, s), 2.42 (3H, s), 2.76 (3H, s), 6.54 (3H, brs)

[0050] (2) The 4-acetyl -3, 5-dimethyl - The 4-N hydrochloric acid -1 and 0.7ml of 4-dioxane solutions were dropped at the solution (1H-pyrazole-1-KARUBOKI thermie gin 484mg ethanol 1ml and ether 5ml). The crystal which deposited was ****(ed) and the 4-acetyl -3 and 488mg of 5-dimethyl-1H-pyrazole-1-KARUBOKI thermie gin hydrochlorides were obtained.

元素分析値 (C₈ H₁₃ N₄ C 1 として) C (%) H (%) N (%) 理論値 44.35 6.05 25.86 実験値 44.30 6.07 25.67

[0051] physicochemical — a character

[0052] Ice-cooling and bottom nitronium tetrafluoro PORETO of argon atmosphere 2g were added little by little to an example 263 and the anhydrous acetonitrile 150ml suspension of 2.01g of 5-dimethyl-1H-pyrazole-1-KARUBOKI thermie gin nitrates, and reaction mixture was agitated for 30 minutes under ice-cooling. The solvent was washed after reduced pressure distilling off, chloroform washed the residue, and 3 and 2.43g of 5-dimethyl-4-nitroglycerine-1H-pyrazole-1-KARUBOKI thermie gin nitrates were obtained.

[0053] Nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard) 2.77 (3H, s) delta:2.51 (3H, s), 9.83 (4H, brs)

[0054] 500mg of palladium carbon was added to the example 273 and the methanol 20ml solution of 984mg of 5-dimethyl-4-nitroglycerine-1H-pyrazole-1-KARUBOKI thermie gin nitrates 10%, and it agitated for 45 minutes under ordinary-pressure hydrogen atmosphere and ice-cooling. After filtering the reaction solution and removing insoluble matter, reduced pressure distilling off of the solvent was carried out. The obtained residue was dissolved in 5ml of water, 160mg of sodium hydroxides was added, and chloroform extracted.
[0055] Reduced pressure distilling off of the solvent was carried out for the organic layer

after dryness by anhydrous sodium sulfate. After dissolving the obtained residue in ethanol 5ml, the 4-N hydrochloric acid -1, and 2ml of 4-dioxane solutions, reduced pressure distilling off of the solvent was carried out. The obtained residue is *****ed from ethanol-ether-

chloroform and it is 4-amino. -3, 5-dimethyl - 810mg of 1H-pyrazole-1-KARUBOKI thermie gin 2 hydrochlorides was obtained.

[0056] physicochemical -- character Elemental-analysis value (as Csix H13-N5 Cl2 and 0.5H2 O)

C(%) H(%) N(%)

Theoretical value 30.65 6.00 29.79 Experimental value 30.74 5.97 30.10 nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

2.62 (3H, s) delta:2.34 (3H, s), 9.58 (7H, brs)

[0057] The following compounds were obtained like example 28 example 27.

4-(4-amino benzyl)-3, the 5-dimethyl-1H-pyrazole-1-KARUBOKI thermie gin 2 hydrochloride raw material compound 3, and a 5-dimethyl-4-(4-nitrobenzyl)-1H-pyrazole-1-KARUBOKI thermie gin hydrochloride — physicochemical — character Elemental-analysis value (as C13H19N5 CI2 and 0.2H2 O)

C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 48.82 6.11 21.90 22.17 Experimental value 48.75 6.12 21.66 22.16 nuclear—magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

9.25 (3H, brs) delta:2.12 (3H, s), 2.50 (3H, s), 3.54 (2H, brs) and 3.81 (2H, s), 7.24-7.30 (4H, m), 10.31 (2H, brs)

[0058] The solution of 0.3ml of cyanamide 0.17g water was added to the ethanol 5ml solution of 0.46g of example 294–(3–chloropropyl)–3 and 5–dimethyl–1H–pyrazole hydrochlorides, and reaction mixture was agitated at 80 degrees C on the 1st. Reduced pressure distilling off of the solvent was carried out, the obtained residue was recrystallized from the isopropanol–JIISO pull ether, and 4–(3–chloropropyl)–3 and 0.13g of 5–dimethyl–1H–pyrazole–1–KARUBOKI thermie gin hydrochlorides were obtained.

[0059] Nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard) delta:1.69-2.11 (2H, m), 2.22 (3H, s) and 2.44 (3H, s), 2.48-2.60 (2H, m), and 3.50-3.11 (2H, m) and 9.27 (4H, brs)

[0060] The following compounds were obtained like example 30 example 29.

3, the 5-dimethyl-4-(3-methoxy propyl)-1H-pyrazole-1-KARUBOKI thermie gin hydrochloride raw material compound 3, and a 5-dimethyl-4-(3-methoxy propyl)-1H-pyrazole hydrochloride — physicochemical — a character — a nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:1.48- 1.78 (2H, m), 2.20 (3H, s), 2.33-2.54 (2H, m), 2.42 (3H, s) and 3.24 (3H, s), and 3.21-3.35 (2H, m) and 9.22 (4H, brs)

[0061] Example 311-amidino - 3 Five - 10% palladium carbon of the amount of catalysts was added to the methanol 40ml solution of 1.74g of dimethyl-1H-pyrazole-4-carboxylic-acid benzyl hydrochlorides, and it agitated for 15 minutes at the room temperature under ordinary-pressure hydrogen atmosphere. The reaction solution was filtered and reduced pressure distilling off of the solvent was carried out after removing insoluble matter. The obtained residue was recrystallized from the ethanol-ether and the 1-amidino -3 and 1.11g of 5-dimethyl-1H-pyrazole-4-carboxylate acid chloride were obtained.

[0062] physicochemical — character Elemental-analysis value (as Cseven H11-N4 O2 Cl and 0.1H2 O)

C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 38.14 5.12 25.42 16.08 Experimental value 38.05 5.01 25.70 16.35 nuclear—magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

2.72 (3H, s) delta: 2.39 (3H, s), 9.76 (4H, brs) [0063] 32N-butyl of examples 0.49g of craw

[0063] 32N-butyl of examples 0.49g of crawl amidine hydrochlorides was added to the solution (3 and 5-dimethyl-1H-pyrazole-4-cull BOKISAMIDO 0.82g dioxane 30ml), and reaction mixture was heated at 100 degrees C for 4 hours. The product was ****(ed) after cooling to the room temperature. The obtained rough crystal is recrystallized from ethanol-diethylether and it is an N-butyl 1-amidino. – 3 Five – 0.54g of dimethyl-1H-pyrazole-4-cull BOKISAMIDO hydrochlorides was obtained.

[0064] physicochemical -- character Elemental-analysis value (as C11H20N5 OCI and 0.1H2

O)

C(%) H(%) N(%)

Theoretical value 47.95 7.39 25.41 12.87 Experimental value 47.93 7.31 25.61 12.98 nuclear—magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

8.10 (1H, t, J= 5.5Hz) delta:0.91 (3H, t, J= 7.3Hz), 1.30-1.36 (2H, m), 1.45-1.52 (2H, m), 2.31 (3H, s) and 2.55 (3H, s), 3.19-3.24 (2H, m), 9.50 (4H, brs)

[0065] The following compounds were obtained like example 33 example 32.

3 5-dimethyl-4-fluoro-1H-pyrazole-1-KARUBOKI thermie gin hydrochloride raw material compounds 3 and 5 - Dimethyl-4-fluoro-1H-pyrazole nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

2.47 (3H, d, J= 2.4Hz) delta:2.26 (3H, s), 9.42 (4H, brs)

[0066] Example 344-amino -3, 5-dimethyl - Pyridine 5ml was added to the dimethylformamide 20ml solution of 0.86g of 1H-pyrazole-1-KARUBOKI thermie gin 2 hydrochlorides under ice-cooling, then chlorination valeryl 0.5ml was dropped at it. After agitating reaction mixture at 4 degrees C overnight, methanol 2ml was added. The residue which was able to obtain the solution after reduced pressure distilling off was diluted with 1-N sodium-hydroxide solution, and chloroform extracted. Reduced pressure distilling off of the solvent was carried out for the organic layer after dryness by anhydrous sodium sulfate.

[0067] After the silica gel chromatography (eluate; chloroform: methanol = 5:1) refined the obtained residue, it considered as the hydrochloride, it recrystallized from ethanol—diethylether, and 3 and 0.53g of 5-dimethyl-4-pen TANAMIDO-1H-pyrazole-1-KARUBOKI thermie gin hydrochlorides were obtained.

[0068] physicochemical — character Elemental-analysis value (as C11H20N5 OCI) C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 48.26 7.36 25.58 12.95 Experimental value 48.00 7.27 25.71 13.21 nuclear—magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:0.91 (3H, t, J=7.3Hz), 1.29-1.38 (2H, m), 1.54-1.61 (2H, m), 2.11 (3H, s), 2.32 (2H, t, J=7.3Hz), 2.34 (3H, s), 9.31 (4H, brs), 9.52 (1H, s)

[0069] The following compounds were obtained like example 35 example 34.

3 and 5-dimethyl-4-ethoxycarbonylamino-1H-pyrazole-1-KARUBOKI thermie gin hydrochloride raw material compound KURORUGI acid ethyl — physicochemical — character Elemental-analysis value (as Cnine H16-N5 O2 CI) C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 41.30 6.16 26.76 13.55 Experimental value 41.07 6.06 26.75 13.56 nuclear—magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

8.96 (1H, brs) delta:1.20-1.26 (3H, m), 2.14 (3H, s) and 2.36 (3H, s), 4.08-4.13 (2H, m), 9.34 (4H, brs)

[0070]

[Table 1]

R 1 R 3 R 2 H N N H 2							
実施例	R 1	R²	R ^s	Salt	理化学的性状		
1	СНз	СН₃	CH ₃ (CH ₂) ₂ —	HC1	mp.204∼206 °C Mass180(M-HC1)+		
2	СНз	СН₃	CH3 (CH2)3-	HC1	mp. 193~197 °C Mass194(M-HC1)+		
3	СНз	CH3	(CH ₃) ₂ CHCH ₂ -	HC1	mp. 212~214 °C		

1					Massib4(M~nci)
4	CH ₃	СНэ	CH ₃ (CH ₂) ₅ —	HCI	mp.184∼186 °C Mass208(M-HC1)+
_				1101	mp.191∼195 ℃
5	СНз	СНз	CH ₂ -	HCI	Mass228(M-HC1)+
	OH	CII	0	HC1	mp.151∼154 °C
6	СНз	СНэ	CH ₃ C(CH ₂) ₂ —	псі	Mass208(M-HCl)+
_			0	HC1	mp.145∼147 °C
7	7 CH ₃	l₃ CH₃	CH 3 OC (CH 2) 2 -	1101	Mass224(M-HC1)+
8	СН₃	- (CH ₂) ₄ -		HC1	mp.226∼228 °C Mass178(M-HCl)⁺
	677	011	0	II C I	mp. 193~196 ℃
9	CH ₃	CH ₃	CH ₃ OC —	HC I	Mass196(M-HCl)+
	10 CH ₃	a.1	0	1101	mp.185~187 ℃
10		Із СНз	CH3OCCH2 —	HC1	Mass210(M-HCl)+
			a. v. 🔷 av.	HC1	mp.185∼188 ℃
11	CH₃	CHs	02N-CH2-		Mass273(M-HCl)+

[0071] [Table 2]

	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$							
			HN NH ₂					
実施例	R'	R²	R ³	Salt	理化学的性状			
	0.11		au a	HC1	mp. 192∼194 °C			
12	СН₃	CH ₃	CH ₂ O CH ₂ -		Mass258(M-HCl)+			
			0		mp.174∼176 °C			
13	СН₃	CH ₃	CH3 CH2 OC —	HC1	Mass210(M-HCI)+			
14	СНз	СНз	CH ₃ (CH ₂) ₂ OC -	HC1	mp.146∼148 °C Mass224(M-HC1) ⁺			
15	СНз	СНз	CH3 (CH2)30C -	HC I	mp.138∼140 °C Mass238(M-HC1)+			
1.0	0.11		Q Q	1101	mp. 160~162 ℃			
16	CH₃	СНз	O CH 2 O C-	HC1	Mass272(M-HC1)+			

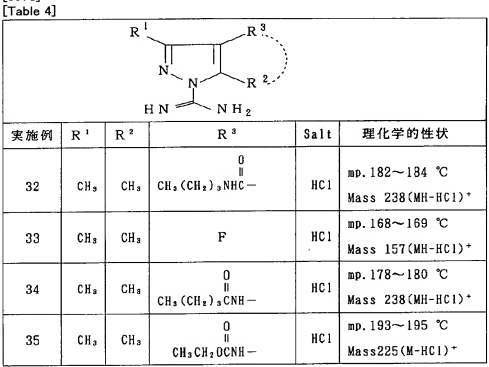
1.7	011	CH ₃ CH ₃ O CH ₂ -	HC1	mp.181∼183 °C	
17	CHa	Cng	0	nc i	Mass272(M-HCI) +
1.0	011	CII		HC1	mp.197∼199 °C
18	СНз	СНз	CH 2 O CH 2 -	nc1	Mass334(M-HC1)+
1.0	011	211	CH, OC - CH2-	1101	mp.183∼185 °C
19	СНз	CH ₃ CH ₉ OC CH ₂ - I	HC1	Mass286(M-HC1)+	
	011		770 CII	110.1	mp. 191~193 ℃
20	СНз	CHs	но — Сн	HC1	Mass244(M-HC1)+
			НзС		mp. 195∼197 °C
21	CH ₃	CH ₃ CH ₃	HO-CH2-	HC1	Mass272(M-HCI)+
			H ₃ C		MASSETE (M-1101)

[0072] [Table 3]

R^{1} R^{3}										
	N R 2									
	HN NH ₂									
実施例	R¹	R²	R ³	Salt	理化学的性状					
22	СНз	CH ₃	(CH ₃) ₃ C HO CH ₂ − (CH ₃) ₃ C	HC I	mp.195∼197 °C Mass356(M-HCl)+					
23	СНз	CH3	CH ₃ O(CH ₂) ₂ OC —	HC1	mp.123∼125 °C Mass 241(MH-HC1)+					
24	СНз	СНз	O CH3CH2O(CH2)2OC-	HC 1	mp.120∼122 °C Mass 255(MH-HC1)+					
25	СНз	CH₃	сн _з с —	HC1	mp.164~166 °C Mass180(M-HC1)+					
26	CHa	CH₃	NO 2	HNO 3	Mass 183(M-HNO ₃)					
27	CH ₃	СН₃	NH 2	HC 1	mp. 167~169 °C Mass 153(M-2HC1) +					
28	CH ₃	CH ₃	H 2 N - CH 2 -	2HC 1	mp.213~217 °C Mass 243(M-2HC1)+					
29	CH ₃	СНз	C1 — (CH ₂) ₃ —	HC I	mp. 183~185 °C Mass: 214. 216(M-HC1) †					

1 !	i				D131 D10 (m m m m m m m m m m m m m m m m m m m
		CH ₃ CH ₃ CH ₃ O(CH ₂) ₃ - H		,,,,,	mp.155∼157 °C
30	CH₃		HCI	Mass 211(MH-HC1)+	
			0	,,,,,	mp. 201~203 ℃
31	31 CH ₃ CH ₃ HOC -	. HC1	Mass182(M-HC1)+		

[0073]



[Translation done.]

(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出顧公開番号

特開平6-298737

(43)公開日 平成6年(1994)10月25日

(51) Int. Cl. 5 CO7D231/14	識別記号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
A23L 1/29				
CO7D231/16				
231/18				
231/38				
		審查請求	未請求 請求項	の数1 FD (全17頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特顯平5-110	956	(71)出願人	000006677
(EI) (II) MAK III ')	(3 4)			山之内製薬株式会社
(22)出顧日	平成5年(199	3)4月13日		東京都中央区日本橋本町2丁目3番11号
(22) [2]			(72)発明者	新形 邦宏
				埼玉県上尾市中分2丁目287
			(72)発明者	丸山 龍也
				茨城県つくば市二の宮2-5-9 ルーミ
	r			一筑波311号
			(72)発明者	林辺 敏
	•			東京都足立区中川4-43-25 リムジ
				エール・ピエス201
		•	(74)代理人	弁理士 長井 省三 (外1名)
•		•		最終頁に続く

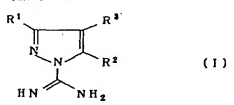
(54) 【発明の名称】ピラゾール誘導体

(57)【要約】

(::

(修正有)

【構成】 下記式(1)



〔式中、R'は低級アルキル基、R'は低級アルキル 基、R1はフッ素原子、ニトロ基、炭素数3以上の未置 換低級アルキル基、低級アルカノイル基又は低級アルコ キシカルボニル基で置換されてもよいアミノ基などを示 す〕で示されるピラゾール誘導体又はその塩。

【効果】 メイラード反応を阻害する作用を有し、各種 糖尿病合併症、加齢による疾患の予防及び/又は治療に 有用である。また、化粧品、皮膚外用剤、飲食物、嗜好 物、機能性食品用のメイラード反応阻害剤としても有用 である.

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式(I)

【化1】

$$R^1$$
 R^3
 R^2
 $H N N H_2$
 (1)

(式中の記号は、以下の意味を示す。

R¹:低級アルキル基

R¹: 低級アルキル基・

R¹:(i)フッ素原子、ニトロ基、炭素数3以上の未 置換の低級アルキル基、又は低級アルカノイル基もしく は低級アルコキシカルポニル基で置換されてもよいアミ

又は(ii)ハロゲン原子、低級アルカノイル基、低級ア ルコキシ基、低級アルコキシカルボニル基及び式 [化2]

(R'、R'又はR':同一又は異なって水素原子、ア ミノ基、ニトロ基、水酸基、低級アルキル基、低級アル コキシ基、低級アルコキシカルポニル基又はアラルキル オキシ基。更に、R'、R'が一体となって低級アルキ レンジオキシ基を形成してもよい。) で示されるフェニ 30 している。 ル基の何れかで置換された低級アルキル基、 又は(ii i) 水酸基、低級アルキル基、アラルキルオキシ基、低 級アルキル基で置換されてもよいアミノ基及び低級アル コキシ基で置換されてもよい低級アルコキシ基の何れか で置換されたカルボニル基。更に、R°とR°とが一体 となって炭素数3以上の低級アルキレン基を形成しても よい。) で示されるピラゾール誘導体又はその塩。

【発明の詳細な説明】

[0001]

(... :

【産業上の利用分野】本発明は、メイラード阻害活性を 40 有し、各種糖尿病合併症、加齢による疾患の予防及び/ 又は治療に有用なピラゾール誘導体又はその塩に関す る.

【0002】近年、グルコースによる蛋白の変性が、糖 尿病合併症の発症要因の一つとして大きくクローズアッ プされてきており、生体内で生ずるメイラード反応に起 因するものと考えられている。メイラード反応は、蛋白 のアミノ基がグルコースで非酵素的に糖化(グリコシル 化)され、初期グリコシル化生成物としてアマドリ転移 生成物が形成され、さらにグリコシル化が進行し蛋白が 50 R : 低級アルキル基

架橋し変性して、褐色を呈し難溶でプロテアーゼによる 分解が困難な、進行グリコシル化最終生成物 (AGE: Advanced Glycation End Pr oducts)に至ると考えられている一連の反応であ る。この反応による非酵素的グリコシル化の進行あるい はAGE蛋白の生成は、特に高血糖状態や代謝速度が遅 いかあるいは代謝されない蛋白部位で著しく、糖尿病患 者の種々の蛋白部位、例えばヘモグロビン、血清アルブ ミン、結合組織のコラーゲンやエラスチン、ミエリン、 10 眼球レンズクリスタリンなどの蛋白の変性、機能低下や 異常をもたらし、網膜症、腎症、心臓血管系障害、神経 障害や白内障などの糖尿病の合併症を惹き起こす原因の 一つとなっていると考えられている。また、生体内メイ ラード反応は、老化の機序の一つと考えられており、加

齢による疾患とも密接に関連するものと推測されてい る。従って、メイラード反応を阻害して非酵素的グリコ シル化の亢進やAGE生成を抑制することは、糖尿病の 各種合併症や老人性疾患などの疾患に極めて有効である と考えられており、従来よりメイラード反応阻害活性を 20 有する化合物の開発研究が試みられている。

【0003】従来、メイラード阻害活性を有する化合物 としては、種々のものが報告されている。例えば、メイ ラード反応阻害剤として初めて報告された特開昭62-142114号公報記載のアミノグアニジン、αーヒド ラジノヒスチジン、リジンやこれらの混合物が挙げられ る。これらの薬剤は、初期グリコシル化産物であるアマ ドリ転移牛成物のカルボニル部分と反応し、該部分をブ ロックすることにより、二次グリコシル化を阻害し、ひ いては蛋白架橋、AGE生成を抑制できるものであると

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明者らは、従来の メイラード反応阻害活性化合物とは化学構造を全く異に し、メイラード反応阻害薬としての優れた効果を有する ピラゾール誘導体を創製して本発明を完成させるに至っ

[0005]

【課題を解決するための手段】すなわち、本発明は、一 般式(I)

[0006]

【化3】

【0007】(式中の記号は、以下の意味を示す。

3

R: 低級アルキル基

R': (i) フッ素原子、ニトロ基、炭素数 3 以上の未 置換の低級アルキル基、又は低級アルカノイル基もしく は低級アルコキシカルボニル基で置換されてもよいアミ ノ基、又は (ii) ハロゲン原子、低級アルカノイル基、 低級アルコキシ基、低級アルコキシカルポニル基及び式 [0008]

【化4】

【0009】 (R'、R'又はR':同一又は異なって 水素原子、アミノ基、二トロ基、水酸基、低級アルキル 基、低极アルコキシ基、低极アルコキシカルボニル基又 はアラルキルオキシ基。更に、R'、R'が一体となっ て低級アルキレンジオキシ基を形成してもよい。) で示 されるフェニル基の何れかで置換された低級アルキル 基、 又は (iii) 水酸基、低級アルキル基、アラルキ 20 ルオキシ基、低級アルキル基で置換されてもよいアミノ 基及び低級アルコキシ基で置換されてもよい低級アルコ キシ基の何れかで置換されたカルボニル基。更に、Ri とR'とが一体となって炭素数3以上の低級アルキレン 基を形成してもよい。) で示されるピラゾール誘導体又 はその塩である。

【0010】以下、本発明につき詳細に説明する。本明 細書の一般式の定義において、特に断わらない限り「低 級」なる用語は炭素数が1乃至6個の直鎖又は分岐状の 炭素鎖を意味する。「低級アルキル基」としては、具体 30 的には例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプ ロビル基、ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル 基、tert-ブチル基、ペンチル基、イソペンチル 基、ネオペンチル基、tert-ペンチル基、1-メチ ルブチル基、2-メチルブチル基、1,2-ジメチルブ ロピル基、ヘキシル基、イソヘキシル基等が挙げられ る.

【0011】「低級アルカノイル基」としては、ホルミ ル基、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、イソ ブチリル基、バレリル基、イソバレリル基、ピバロイル 40 基、ヘキサノイル基等が挙げられる。「低級アルコキシ カルポニル基」としては、メトキシカルポニル基、エト キシカルボニル基、プロポキシカルボニル基、イソプロ ポキシカルポニル基、ブトキシカルポニル基、イソブト キシカルポニル基、sec-ブトキシカルポニル基、t ert-ブトキシカルポニル基、ペンチル(アミル)オ キシカルポニル基、イソペンチル(アミル)オキシカル ポニル基、ヘキシルオキシカルボニル基、イソヘキシル オキシカルボニル基等が挙げられる。「低級アルコキシ 基」としては、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ

基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、イソブトキシ基、 sec-ブトキシ基、tert-ブトキシ基、ペンチル オキシ (アミルオキシ) 基、イソペンチルオキシ基、 t ert-ペンチルオキシ基、ネオペンチルオキシ基、2 -メチルプロポキシ基、1,2-ジメチルプロポキシ 基、1-エチルプロポキシ基、ヘキシルオキシ基等が挙 げられる.

【0012】「アラルキルオキシ基」としては、好まし くはフェニル低級アルコキシ基であり、具体的にはベン 10 ジルオキシ基、フェネチルオキシ基、フェニルプロポキ シ基、フェニルブトキシ基、フェニルペンチルオキシ 基、フェニルヘキシルオキシ基等であり、好適にはベン ジルオキシ基である。「低級アルキレンジオキシ基」と しては、低級アルキレンの両末端にオキソ基が結合した 基であり、メチレンジオキシ基(−ОСH。О−)、エ チレンジオキシ基(-O(CH』)。O-)、プロピレ ンジオキシ基等が挙げられる。「炭素数3以上の低級ア ルキレン基」としては、炭素数が3乃至6個のアルキレ ン基が好ましく、具体的には、プロピレン基、テトラメ チレン基、1-メチルトリメチレン基、2-メチルトリ メチレン基、3-メチルトリメチレン基、エチルエチレ ン基、ジメチルエチレン基、ペンタメチレン基、メチル テトラメチレン基、ジメチルトリメチレン基、ペンタメ チレン基、ヘキサメチレン基等であり、好適には、プロ ピレン基、テトラメチレン基、ペンタメチレン基であ

【0013】「ハロゲン原子」は、フッ素原子、塩素原 子、臭素原子などが好適である。R¹において(i) 「炭素数3以上の未置換の低級アルキル基」としては、 前記低級アルキル基のうち炭素数が3乃至6個のアルキ ル基であり、具体的にはプロピル基、ブチル基、イソブ チル基、ペンチル基、ヘキシル基である。「低級アルカ ノイル基もしくは低級アルコキシカルボニル基で置換さ れてもよいアミノ基」としては、アミノ基の他に前記低 級アルカノイル基又は低級アルコキシカルボニル基が 1 個置換されたアミノ基を意味し、具体的にはアセチルア ミノ基、プロピオニルアミノ基、ブチリルアミノ基、メ トキシカルポニルアミノ基、エトキシカルポニルアミノ 基、プロポキシカルボニルアミノ基等である。

(ii) 置換された低級アルキル基の「低級アルキル基」 としては、メチル基、エチル基、プロピル基が好適であ る。またその置換基は前記の通りであり、具体的には 「低級アルカノイル基」としてはアセチル基、プロピオ ニル基が、「低級アルコキシ基」としてはメトキシ基、 エトキシ基が、「低級アルコキシカルボニル基」として は、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基が好 適である。下式

[0014]

【化5】



【0015】で示されるフェニル基中R '、R'又はR ' の「低級アルキル基」、「低級アルコキシ基」、「低 級アルコキシカルボニル基」又は「アラルキルオキシ 基」としては前記の通りである.

アルキル基で置換されてもよいアミノ基」としては、ア ミノ基の他に前記低級アルキル基が1個置換されたアミ ノ基を意味し、具体的には、メチルアミノ基、エチルア ミノ基、プロピルアミノ基、ブチルアミノ基、ペンチル アミノ基である。「低級アルコキシ基で置換されてもよ い低級アルコキシ基」としては、前記低級アルコキシ基 の他に、低級アルコキシ基の任意の位置に低級アルコキ シ基が置換された基を意味し、メトキシエトキシ基、エ

NH2 ÑΗ 又は H, NCN (IV) (VI) R 1 (I)

ΗN

【0017】 (式中の記号R', R'又はR'は前記の 通りである。×は、ハロゲンを意味する。)×における ハロゲン原子としては、塩素原子、臭素原子等が挙げら れる。本発明化合物(I)は、一般式(II)で示される ピラゾール化合物と一般式(III) で示されるハロゲノ ホルムアミジン塩類又はシアナミド (IV) とでN-アミ ジノ化反応を行い製造される。本反応は、ピラゾール化 合物 (II) とその反応対応量のハロゲノホルムアミジン 塩類(III)又はシアナミド(IV)とを溶媒中加温下乃

トキシエトキシ基が好適である。本発明化合物(Ⅰ) は、酸と塩を形成する。かかる酸との塩としては塩酸、 臭化水素酸、ヨウ素水素酸、硫酸、硝酸、リン酸との鉱 酸や、ギ酸、酢酸、プロピオン酸、シュウ酸、マロン 酸、コハク酸、フマール酸、マレイン酸、乳酸、リンゴ 酸、クエン酸、酒石酸、炭酸、ピクリン酸、メタンスル ホン酸、エタンスルホン酸、グルタミン酸等の有機酸と の酸付加塩を挙げることができる。さらに本発明化合物 (I)は、水和物や、エタノール等の溶媒和物や結晶多 (iii) 置換されたカルボニル基の置換基のうち「低級 10 形の物質として単離される場合もあり、本発明にはこれ らの発明も含まれる。

> (製造法) 本発明化合物は種々の合成法を適用して製造 することができる。以下に、その代表的な製造法を例示 する.

第一製法 [0016] 【化6】

至加熱還流下で行なわれる。溶媒としては例えばベンゼ ン、テトラヒドロフラン(THF)、クロロホルム、酢 酸エチル、トルエン、1,4-ジオキサン等が挙げられ る。シアナミドを使用する場合、ピラゾール化合物(1 40 1) は塩酸、臭酸又は硝酸等の酸付加塩を使用すること が好ましい。

第二製法

NH₂

[0018]

【化7】

(3.1)

(式中の記号R', R', R'は前記の意味を示す。) 本発明化合物(I)は一般式(V)で示されるジケトン 化合物とアミノグアニジン塩類(VI)とで閉環反応を行 い製造される。本反応は、ジケトン化合物(V)とその 反応対応量のアミノグアニジン塩類(VI)とを溶媒中室 温下乃至加温下で行われる。溶媒としては例えば水、メ タノール、エタノール、テトラヒドロフラン(TH F)、1,4-ジオキサン等が挙げられる。アミノグア ニジンの酸付加塩としては、塩酸塩、臭酸塩又は硝酸塩 等が挙げられる.

第三製法 (ニトロ化反応)

(...

(3

一般式 (I) で示される本発明化合物のうち R¹ がニト 口基であるものは、常法のニトロ化反応により製造され る。例えば、R¹が水素原子である本発明化合物とその 反応対応量もしくは過剰量の二トロ化試薬とを不活性溶 媒中氷冷下乃至室温下撹拌し、R'がニトロ基である化 合物を得ることができる。不活性溶媒としては、アセト ニトリル、酢酸等が好ましい。

第四製法(還元反応)

一般式 (I) で示される本発明化合物のうち R' がアミ ノ基であるものは、R¹ がニトロ基である化合物を還元 することにより製造される。本還元反応は、常法に従え ばよく、例えば接触還元ではパラジウム炭素、酸化白金 などの貴金属触媒の存在下、メタノール、エタノール、 酢酸エチル等通常接触還元に使用される溶媒中で常圧乃 至加圧下に行われる.

第五製法

一般式 (I) で示される本発明化合物のうち R¹ がカル ポン酸であるものは、ベンジルエステル化合物のベンジ ル基を除去することにより製造される。ベンジル基の除 去法は、前述の第四製法に従えばよく、水素添加で、パ ラジウム炭素、酸化白金などの貴金属触媒の存在下、メ タノール、エタノール、酢酸エチル等通常の水素添加法 で処理することにより容易に除去される。

[0019]

【発明の効果】本発明化合物(I)又はその塩は、メイ ラード反応阻害活性を有し、種々の糖尿病合併症、例え ば網膜症、腎症、冠動脈性心疾患や抹消循環障害や脳血 管障害などの心臓血管系障害、糖尿病性神経症、白内障 やメイラード反応が関与していると考えられている動脈 硬化、関節硬化症などの予防及び/又は治療に有用であ る。また、蛋白の老化によって惹起すると考えられてい るアテローム性動脈硬化症、老人性白内障や癌の予防及 び/又は治療薬としての有用性も期待される。さらに、 コラーゲンやエラスチンなどの蛋白架橋を防ぐことも可 能であるから、化粧品や皮膚外用剤とすることもでき る。さらにまた、メイラード反応が生体内だけでなく、 飲食物や嗜好物の蛋白やアミノ酸の劣化に関連している ことは周知であり、本発明化合物は前記医薬、化粧品目 的のための機能性食品としてだけでなく、蛋白やアミノ 酸を含有する飲食物や嗜好物のメイラード反応阻害薬と しても利用しうる.

【0020】 (薬理効果) 本発明化合物のメイラード反 応阻害活性は以下の実験方法によって確認され、優れた 効果を有する.

メイラード反応阻害活性試験

実験方法

40 リゾチームとリボースをアジ化ナトリウム 3 m M を含む O. 1 M リン酸ナトリウム緩衝液 (p H 7. 4) にそれ ぞれ6mg/m1及び100mMの濃度となるように溶 解し、37℃で7日間インキューベーションした後、一 定量を取り出しSDS-PAGEを用い、電気泳動を行 なった。電気泳動後、0.04%Coomassie Briiiiant Blue R-250で染色後、 デンシトメーターにより二量体及び三量体の生成量を定 量した。本発明の化合物はインキュベーション前に1m M、3mM、10mM又は30mMとなるように添加 50 し、それぞれの濃度における二量体及び三量体生成に対

10

する抑制効果を調べて、IC,,値を求めた。

【0021】(製剤化事項)一般式(I)で示される本 発明化合物又は製薬学的に許容されるその塩や製薬学的 に許容される水和物などの1種又は2種以上を有効成分 として含有する医薬組成物は、通常用いられている製剤 用の担体や賦形剤、その他の添加剤を用いて、錠剤、散 剤、細粒剤、顆粒剤、カプセル剤、丸剤、液剤、注射 剤、坐剤、軟膏、貼付剤等に調製され、経口的又は非経 口的に投与される。本発明化合物のヒトに対する臨床投 与量は適用される患者の症状、体重、年令や性別等を考 10 慮して適宜決定されるが、通常成人1日当り経口で0. $1\sim500$ mg、好ましくは $10\sim200$ mgであり、 これを1回であるいは数回に分けて投与する。投与量は 種々の条件で変動するので、上記投与量範囲より少い量 で十分な場合もある。本発明による経口投与のための固 体組成物としては、錠剤、散剤、顆粒剤等が用いられ る。このような固体組成物においては、一つ又はそれ以 上の活性物質が、少なくとも一つの不活性な希釈剤、例 えば乳糖、マンニトール、ブドウ糖、ヒドロキシプロピ ルセルロース、微結晶セルロース、デンプン、ポリピニ 20 ルピロリドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウムと混 合される。組成物は、常法に従って、不活性な希釈剤以 外の添加剤、例えばステアリン酸マグネシウムのような 潤滑剤や繊維素グリコール酸カルシウムのような崩壊 剤、ラクトースのような安定化剤、グルタミン酸又はア スパラギン酸のような溶解補助剤を含有していてもよ い。錠剤又は丸剤は必要によりショ糖、ゼラチン、ヒド ロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチル セルロースフタレートなどの胃溶性あるいは腸溶性物質 のフィルムで被膜してもよい。

【0022】経口投与のための液体組成物は、薬剤的に 許容される乳濁剤、溶液剤、懸濁剤、シロップ剤、エリ キシル剤等を含み、一般的に用いられる不活性な希釈 剤、例えば精製水、エタノールを含む。この粗成物は不 活性な希釈剤以外に可溶化乃至溶解補助剤、湿潤剤、懸 濁剤のような補助剤、甘味剤、風味剤、芳香剤、防腐剤 を含有していてもよい。非経口投与のための注射剤とし

元素分析値 (C. H., N. C1として)

H(%) C(%)

7.91 49.88 理論值

実験値 49.88 7.92

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d』,TMS内部係

 $\delta: 0.88 (3H, t, J=7Hz).1.25-$ 1.65 (2H, m), 2.20 (3H, s), 2.2 6-2.49 (2H, m), 2.45 (3H, s), 9.30 (4H. brs)

実施例1と同様にして以下の実施例2乃至24の化合物

元素分析値 (C₁, H₁, N, C 1 として)

ては、無菌の水性又は非水性の溶液剤、懸濁剤、乳濁剤 を包含する。水性の溶液剤、懸濁剤としては、例えば注 射剤用蒸留水及び生理食塩水が含まれる。非水溶性の溶 液剤、懸濁剤としては、例えばプロピレングリコール、 ポリエチレングリコール、オリーブ油のような植物油、 エタノールのようなアルコール類、ポリソルベート80 (商品名) 等がある。このような組成物は、さらに等張 化剂、防腐剂、湿潤剂、乳化剂、分散剂、安定化剂(例 えば、ラクトース)、可溶化乃至溶解補助剤のような添 加剤を含んでもよい。これらは例えばバクテリア保留フ ィルターを通す濾過、殺菌剤の配合又は照射によって無 菌化される。これらは又無菌の固体組成物を製造し、使 用前に無菌水又は無菌の注射用溶媒に溶解して使用する こともできる。なお、本発明のメイラード反応阻害薬を 化粧品や皮膚外用剤として調製するときは、本発明化合 物 (I) 又はその塩を製剤全体に対し0.05~10重 量部含有するように配合する。化粧品や皮膚外用剤は一 般的な化粧品基剤や外用基剤を用いて常法により調製す ることができる。また、本発明のメイラード反応阻害薬 は常法により飲食物、嗜好物、機能性食品などとして調 製することもできる。

[0023]

【実施例】以下、実施例により本発明をさらに詳細に説 明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるもので はない。また実施例で得られた本発明化合物は、下表に その化学構造式を示す。

【0024】実施例1

アミノグアニジン塩酸塩1.56gの水5m1、メタノ ール.3.Q.m.1、濃塩酸 1 m.1 の溶液に、3 - プロピルー 30 2,4-ペンタンジオン2.06gのメタノール10m 1の溶液を少しずつ加え、室温下、一晩撹拌した。溶媒 を減圧下留去し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグ ラフィー (溶出液:クロロホルム:メタノール=5: 1) で精製した後、エタノール-エーテルより再結晶し て、3,5-ジメチル-4-アロピル-1H-ピラゾー ルー1ーカルボキサミジン塩酸塩1.70gを得た。

【0025】 理化学的性状

C1(%) N (%)

25.85 16.36

16.26 25.97

を得た。

【0025】実施例2

4-7+w-3,5-ジメチル-1H-ピラゾール-1 - カルボキサミジン塩酸塩

原料化合物

3-ブチル-2,4-ペンタンジオン

理化学的性状

C1 (%) N (%) C(%) H (%)

```
11
```

理論値 8.30 52.05

15.36 24.28 8.31 24.29 15.55

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部係 推)

実験値

【0026】実施例3

 $\delta: 0.80-1.00 (3H, m), 1.17-1.$ 60 (4H, m), 2.20 (3H, s), 2.28-2.49(2H, m), 2.45(3H, s), 9.3 1 (4H, brs)

3,5-ジメチル-4-(2-メチルプロピル)-1H - ピラゾールー1 - カルポキサミジン塩酸塩

原料化合物

理化学的性状

3-イソブチルー2、4-ペンタンジオン

元素分析値 (C: H: N, C1として)

51.88

C(%) H (%) N (%) C1 (%)

52.05 8.30 理論值 8.24 51.91 実験値

24.28 15.36 24.30 15.21

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d,,TMS内部標

【0027】実施例4

3,5-ジメチルー4-ペンチルー1H-ピラゾールー

1-カルボキサミジン塩酸塩

 δ : 0.87 (6H, d, J=6.6Hz), 1.50 -1.85 (1 H, m), 2.19 (3 H, s), 2.

s), 9.26 (4H, brs)

24 (2H, d, J=8.6Hz), 2.43 (3H,

3-ペンチルー2, 4-ペンタンジオン

理化学的性状

N (%)

原料化合物

元素分析値 (C₁, H₂, N, C 1 として)

H (%) C (%)

53.98 8.65 理論值 8.45 53.82 実験値

22.89 14.48

14.37 22.91

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。,TMS内部標

進)

δ: 0. 79-0. 93 (3H, m), 1. 15-1. 60 (6H, m), 2. 20 (3H, s), 2. 28-2.48(2H, m), 2.43(3H, s), 9.2 6 (4H, brs)

【0028】実施例5

4-ベンジル-3.5-ジメチル-1H-ピラゾールー 1-カルボキサミジン塩酸塩

原料化合物

3-ベンジル-2,4-ペンタンジオン

C1 (%)

理化学的性状

元素分析値(Ci, Hi, N, Clとして)

58.98

58.84

H (%) C (%)

6.47

N (%)

21.16 13.39

6.44

21.21 13.48

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標 準)

理論值

実験値

3,5-ジメチル-4-(3-オキソブチル)-1H-ピラゾールー1ーカルボキサミジン塩酸塩

C1 (%)

 δ : 2. 11 (3H, s), 2. 50 (3H, s), 3.79 (2H, s), 7.14-7.31 (5H,

原料化合物

3-アセチル-2,6-ヘプタンジオン

m), 9.31 (4H, brs)

【0029】実施例6

理化学的性状

元素分析値(CiaHi,NaOCl・O.3HaOとして)

C (%) H (%)

22.40

N(%) C1(%) 14.17

48.02 7.09 理論值 47.87 7.16 実験値

22.58 14.33

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d』,TMS内部標

1-アミジノ-3,5-ジメチル-1H-ピラゾールー 4-プロピオン酸メチル塩酸塩

δ: 2.08 (3H, s), 2.21 (3H, s),

原料化合物

2.43 (3H, s), 2.48-2.69 (4H,

4-アセチル-5-オキソヘキサン酸メチル

m), 9.23 (4H, brs)

理化学的性状

【0030】 実施例7

準)

元素分析値 (Ci, Hi, N, O, Clとして)

C (%) н (%)

N (%) C I (%)

6.57 21.49 13.60 理論值 46.07

13.72 6.53 21.51 実験値 45.88

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。,TMS内部標 準)

3 - x + y - 4, 5, 6, 7 - y + y + y - 1 + y - 1ンダゾール-1-カルボキサミジン塩酸塩

 δ : 2. 22 (3H, s), 2. 43 (3H, s), 2.44-2.77 (4 H, m), 3.59 (3 H, s), 9.25 (4H, brs)

2-アセチルシクロヘキサノン

理化学的性状

原料化合物

【0031】実施例8

元素分析値 (C. H., N. C1として)

H (%) C1 (%) N (%) C(%) 26.10 16.51 50.35 7.04

7.14 50.27 実験値

16.29 26.06

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d』,TMS内部標

理論值

1-アミジノ-3,5-ジメチル-1H-ピラゾールー 4-カルボン酸メチル塩酸塩

δ:1.67-1.74 (4H, m), 2.18 (3 H, s), 2. 37-2. 42 (2H, m), 2. 88 -2.91 (2H, m), 9.16 (4H, brs)

2-アセチルアセト酢酸メチル

理化学的性状

原料化合物

【0032】実施例9

元素分析値 (C, H,, N, O, C)として)

C1 (%) C (%) H (%) N (%) 15.24 5.63 24.08 理論值 41.30 5.57 24.07 15.16 40.90 実験値

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。,TMS内部標 進)

1-アミジノ-3,5-ジメチル-1H-ピラゾールー 4 一酢酸メチル塩酸塩原料化合物

δ: 2.40 (3H, s), 2.72 (3H, s). 3.82 (3H, s), 9.77 (4H, brs)

3-アセチル-4-オキソペンタン酸メチル

理化学的性状

【0033】実施例10 .

元素分析値 (C, H, N, O, C1として)

H (%) N (%) C1 (%) C(%) 6.13 22.71 14.37 43.82 理論值 43.75 6.05 22.80 14.11 実験値

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標

3,5-ジメチル-4-(4-ニトロペンジル)-1H - ピラゾール - 1 - カルボキサミジン塩酸塩

δ: 2.18 (3H, s), 2.44 (3H, s), 3.57 (2H, s), 3.63 (3H, s), 9.3 5 (4H, brs)

原料化合物 3-(4-二トロベンジル)-2,4-ペンタンジオン 理化学的性状

【0034】 実施例11

元素分析値(C., H., N. O. C. L. として)

н (%) N (%) C1 (%) C (%) 5. **2** 1 22,61 11.45 理論値 50.41 50.07 4.86 22.70 11.45 実験値

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。,TMS内部標 進)

3, 5 - ジメチル - 4 - (4 - メトキシベンジル) - 1H-ピラゾール-1-カルボキサミジン塩酸塩

 δ : 2. 12 (3H, s), 2. 51 (3H, s), 3.98(2H, s), 7.44(2H, d, J=8. 5 H z) , 8 . 18 (2 H , d , J = 8 . 5 H z) ,

3-(4-メトキシベンジル)-2,4-ペンタンジオ

ン 理化学的性状

原料化合物

9. 32 (4H, brs)

【0035】実施例12 元素分析値(Cı+Hı+N・OClとして)

> C(%) H (%) N (%) C1 (%)

```
特開平6-298737
                              (9)
              15
             理論值
                    57.04
                            6.50
                                   19.01
                                            12.03
                    56.80
                            6.48
                                  19.02
                                          12.02
             実験値
                                  1-アミジノ-3,5-ジメチル-1H-ピラゾールー
核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。、TMS内部標
                                  4-カルボン酸エチル塩酸塩
進)
\delta: 2. 10 (3H, s), 2. 48 (3H, s),
                                  原料化合物
3.71 (5H, s), 6.78-7.12 (4H,
                                  2-アセチルアセト酢酸エチル
                                  理化学的性状
m), 9, 24 (4H, brs)
【0036】 実施例13
            元素分析値 (C, H, N, O, Clとして)
                     C (%)
                            H (%)
                                    N (%)
                                            C1 (%)
                                   22.71 14.37
             理論值
                    43.82
                            6.13
                            6.06
                                   22.87
                                          14.50
                    43.79
             寒躁值
核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標
                                  1-アミジノ-3,5-ジメチル-1H-ピラゾールー
                                  4-カルボン酸プロピル塩酸塩
準)
\delta: 1. 31 (3H, t, J=7Hz), 2. 40 (3
                                  原料化合物
H, s), 2.72 (3H, s), 4.28 (2H,
                                  2-アセチルアセト酢酸プロピル
q, J = 7 Hz), 9.74 (4 H, brs)
                                  理化学的性状
[0037] 実施例14
            元素分析値(C., H., N、O. C1として)
                            H (%)
                                    N (%)
                                            C1 (%)
                     C (%)
                    46.07
                            6.57
                                   21.49
                                          13.60
             理論值
                    45.83
                            6.85
                                   21.59
                                            13.55
             実験値
核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。,TMS内部標
                                  【0038】実施例15
                                  1-アミジノ-3,5-ジメチル-1H-ピラゾールー
                                  4-カルボン酸ブチル塩酸塩
\delta: 0.97 (3H, t, J=7Hz), 1.69-
1.73 (2H, m), 2.40 (3H, s), 2.7
                                  原料化合物
2 (3H, s), 4.20 (2H, t, J=6.5H
                                  2-アセチルアセト酢酸ブチル
                                  理化学的性状
z), 9.78 (4H, brs)
            元素分析値 (C., H., N. O. C.1 として)
                                            C1 (%)
                     C(%)
                            H (%)
                                    N (%)
                                    20.39
                                            12.90
                            6.97
              理論值
                    48.09
                            6.95
                                    20.41
                                            12.92
             実験値
                    47.91
核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d゚, TMS内部係
                                  【0039】実施例16
                                  1 -アミジノ-3,5-ジメチル-1H-ピラゾール-
進)
                                  4-カルボン酸ベンジル塩酸塩
\delta: 0.93 (3H, t, J = 7 Hz), 1.37-
                                  原料化合物
1. 45 (2H, m), 1. 65-1. 70 (2H,
m), 2.40 (3H, s), 2.70 (3H, s),
                                  2-アセチルアセト酢酸ベンジル
4. 24 (2H, t, J=6.5Hz), 9.69 (4
                                  理化学的性状
H, brs)
            元素分析値 (C,, H,, N, O, C l として)
                                            C1 (%)
                                    N (%)
                            H (%)
                     C(%)
```

5.55 18.15 11.48 理論值 54.46

54.30 5.45 18.28 11.43 実験値

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。,TMS内部標 準)

酸塩 原料化合物

 δ : 2.39 (3H, s), 2.71 (3H, s),

5. 32 (2H. s), 7. 35-7. 47 (5H, ペンタンジオン

m), 9.76 (4H, brs)

理化学的性状

ンジル) - 1 H - ピラゾール - 1 - カルボキサミジン塩

【0040】実施例17

(#<u>.</u>

3,5-ジメチル-4-(3,4-メチレンジオキシベ 50

元素分析値 (C., H., N, O, Cl·O. 1H, Oとして)

C(%) H (%) N (%)

54:14 理論値

5.58 18.04

53.99 実験値

5.57 17.76

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d, TMS内部標 進)

 δ : 2.11 (3H, s), 2.46 (3H, s), 3.69(2H,s),5.96(2H,s),6.6 1-6.83 (3H, m), 9.11 (4H, brs)

【0041】実施例18

4-(4-ベンジルオキシベンジル)-3.5-ジメチ ルー1H-ピラゾールー1-カルボキサミジン塩酸塩 原料化合物

3-(4-ベンジルオキシベンジル)-2,4-ペンタ ンジオン

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。,TMS内部標

 δ : 2.10 (3H, s), 2.50 (3H, s),

3.83 (3H, s), 3.89 (2H, s), 7.3 1 (2H. d. J=8Hz), 7.89 (2H, d. J

 δ : 2.10 (3H, s), 2.47 (3H, s). 3.71 (2H, s), 5.06 (2H, s), 6.9 3 (2H, d, J=8, 5Hz), 7, 06 (2H, d, J = 8. 5 H z), 7. 30 - 7. 43 (5 H,

18

m), 9.17 (4H, brs)

10 【0042】実施例19

3,5-ジメチルー4-(4-メトキシカルボニルベン ジル) - 1 H - ピラゾール - 1 - カルボキサミジン塩酸

原料化合物

3- (4-メトキシカルボニルベンジル) -2, 4-ペ ンタンジオン

理化学的性状

元素分析値(C₁, H₁, N₄, O₂, C l として)

C(%)

H (%)

N (%)

C1 (%)

55.81 5.93 理論值

17.36 10.98 17.44

11.00

5.86 55.71 実験値 核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d」,TMS内部標

3.5-ジメチルー4ー(4-ヒドロキシベンジル)-1H-ピラゾール-1-カルボキサミジン塩酸塩

原料化合物

3-(4-ヒドロキシベンジル)-2,4-ペンタンジ オン

理化学的性状

【0043】実施例20

=8Hz), 9.32 (4H, brs)

元素分析値 (C., H., N. OCIとして)

C (%)

H (%)

N (%) C1 (%)

55.61 理論值

6.10

19.96

12.63

55.41 実験値

6.11

19.89 12.71

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d,,TMS内部祭

進) δ: 2.09 (3H, s), 2.47 (3H, s),

3.65 (2H, s), 6.68 (2H, d, J=8.

3 H z) , 6 . 9 3 (2 H , d , J = 8 . 3 H z) , 9.25 (4H, brs), 9.29 (1H, s)

【0044】実施例21

3,5-ジメチル-4-(3,5-ジメチル-4-ヒド ロキシベンジル) -1 H - ピラゾール - 1 - カルボキサ ミジン塩酸塩

原料化合物

3-(3,5-ジメチル-4-ヒドロキシベンジル)-

2.4-ペンタンジオン

理化学的性状

元素分析値(CisHziN、OC!として)

C(%)

H (%)

C1 (%) N (%)

6.85 58.34

18.14 11.48

58.12 6.82 実験値

11.47 18.29

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標 準)

理論值

 δ : 2.09 (3H, s), 2.10 (6H, s), 2.47 (3H, s), 3.59 (2H, s), 6.6 6 (2H, s), 8.04 (1H, s), 9.24 (4 H. brs)

【0045】実施例22

4- (3, 5-ジ-tert-ブチル-4-ヒドロキシ ベンジル) -3,5-ジメチル-1H-ピラゾール-1 - カルボキサミジン塩酸塩

原料化合物

3- (3, 5-ジ-tert-ブチル-4-ヒドロキシ ベンジル) -2, 4-ペンタンジオン

50 理化学的性状



(色)

8.49

8.38

6.19

20

19

元素分析値 (C, H, N, OCI・O. 2H, Oとして)

C (%) H (%) N (%) C I (%)

63.60 理論值

14.13 8.94

63.32 実験値

14.12 9.16

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標 進)

δ: 1.34 (18H, s), 2.18 (3H, s), 2.49 (3H, s), 3.65 (2H, s), 6.8 0 (1 H, s), 6.90 (2 H, s), 9.19 (4 H. brs)

【0046】実施例23

1-アミジノ-3,5-ジメチル-1H-ピラゾール-1-カルボン酸 2-メトキシエチル塩酸塩

原料化合物

2-アセチルアセト酢酸 2-メトキシエチルエステル 10 理化学的性状

元素分析値 (C₁, H₁, N₁, O, C 1 として)

C (%)

H (%)

C1 (%) N (%)

43.40 理論值

20.25 12.81

6.06 43.11 実験値

13.02 20.23

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部額

1H-ピラゾール-1-カルボキサミジン塩酸塩488 mgを得た。

準)

理論値

 δ : 2.40 (3H, s), 2.71 (3H, s), 3.30 (3H, s), 3.64 (2H, t, J=4)6 Hz), 4.36 (2 H, t, J = 4.6 Hz),

【0051】 理化学的性状

9.71 (4H, brs)

元素分析値 (C_a H₁, N_a C1として)

【0047】実施例24

N (%) C (%) H (%) 6.05 25.86 44.35

1-アミジノー3,5-ジメチル-1H-ピラゾールー

44.30 6.07 25.67 実験値

1-カルボン酸 2-エトキシエチル塩酸塩 原料化合物

【0052】実施例26

2-アセチルアセト酢酸 2-エトキシエチルエステル 核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標

3 , 5 - ジメチル - 1 H - ピラゾール - 1 - カルボキサ ミジン硝酸塩2.01gの無水アセトニトリル150m 1の懸濁液に、氷冷、アルゴン雰囲気下ニトロニウムテ トラフルオロポレート2gを少しづつ加え、反応混合物 を氷冷下30分間撹拌した。溶媒を減圧留去後、残渣を クロロホルムで洗浄し、3、5-ジメチル-4-ニトロ - 1·H.-ポピラゾールー1-カルボキサミジン硝酸塩2.

 δ : 1. 12 (3H, t, J=7Hz), 2.40 (3 H, s), 2.72 (3H, s), 3.49 (2H, q, J=7Hz), 3.67 (2H, t. J=4.9H 30 43gを得た。 z), 4.34 (2H, t, J = 4.9Hz), 9.7 3 (4H. brs)

【0053】核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d,, TMS内部標準)

【0048】実施例25

δ: 2. 51 (3H, s), 2. 77 (3H, s),

9.83 (4H, brs)

1の溶液にアミノグアニジン塩酸塩1.86gを-10 ℃に冷却下加え、反応混合物を氷冷下、一日撹拌した。 溶媒を減圧下留去し、得られた残渣をシリカゲルクロマ トグラフィー(溶出液:クロロホルム:メタノール= 5:1)で精製した後、エーテルークロロホルムより再 ゾール-1-カルポキサミジン484mgを得た。

(1) トリアセチルメタン3. Ogとメタノール30m

【0054】 実施例27

【0049】核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d,, TMS内部標準)

· 3 , 5 ージメチルー4 ーニトロー1 H ーピラゾールー1 - カルボキサミジン硝酸塩984mgのメタノール20 mlの溶液に10%パラジウム炭素500mgを加え、 常圧水素雰囲気下、氷冷下、45分間撹拌した。反応溶 結晶し、4-アセチル-3,5-ジメチル-1H-ビラ 40 液を濾過し不溶物を除去した後、溶媒を減圧留去した。 得られた残渣を水5mlに溶解し、水酸化ナトリウム1 60mgを加え、クロロホルムで抽出した。

 δ : 2.38 (3H, s), 2.42 (3H, s), 2.76 (3H, s), 6.54 (3H, brs)

【0055】有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶 媒を減圧留去した。得られた残渣をエタノール5mlと 4 N塩酸-1, 4-ジオキサン溶液2mlに溶解した 後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をエタノールー エーテルークロロホルムから再結晶し、4ーアミノー 3,5-ジメチル-1H-ピラゾール-1-カルポキサ ミジン2塩酸塩810mgを得た。

【0050】(2)4-アセチル-3,5-ジメチル-1 H-ピラゾール-1-カルボキサミジン484mgの エタノール1mlとエーテル5mlの溶液に、4N塩酸 - 1 , 4 - ジオキサン溶液 0 . 7 m 1 を滴下した。析出 した結晶をろ取し、4-アセチル-3,5-ジメチル- 50 【0056】理化学的性状

元素分析値 (C, H,, N, Cl, · O, 5H, Oとして)

C (%) H(%)

30.65 6.00 29.79 理論値

30.74 5.97 30.10 実験値

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。,TMS内部標 (独)

δ: 2.34 (3H, s), 2.62 (3H, s). 9.58 (7H, brs)

【0057】実施例28

実施例27と同様にして以下の化合物を得た。

- ピラゾール - 1 - カルボキサミジン 2 塩酸塩

22

原料化合物

N (%)

3.5-ジメチルー4ー(4-二トロベンジル)-1H

10 理化学的性状

元素分析値(C₁, H₁₁N, C1₂・O.2H₂ Oとして)

C (%) H (%)

48.82 6.11 21.90 22.17 理論値

48.75 6.12 21.66 実験値

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-di,TMS内部標 進)

δ: 2.12 (3H, s), 2.50 (3H, s), 3.54 (2H, brs), 3.81 (2H, s), 7. 24-7. 30 (4H, m), 9. 25 (3H, b rs), 10.31(2H, brs)

【0058】 実施例29

(

4- (3-クロロプロピル) -3, 5-ジメチル-1 H - ピラゾール塩酸塩O. 46gのエタノール5mlの溶 液に、シアナミドロ、17gの水口、3mlの溶液を加 え、反応混合物を80℃で1日撹拌した。溶媒を減圧留 去し、得られた残渣をイソプロパノールージイソプルエ ーテルより再結晶して、4-(3-クロロプロピル)-3.5-ジメチル-1H-ピラゾール-1-カルボキサ ミジン塩酸塩0.13gを得た。

【0059】核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d., TMS内部標準)

 δ : 1.69-2.11 (2H, m), 2.22 (3 H, s), 2.44 (3H, s), 2.48-2.60 (2H, m), 3.50-3.11 (2H, m), 9. 27 (4H, brs)

【0060】実施例30

元素分析値 (C, H_{ii}N, O_i Cl·O.1H_i Oとして)

· C (%) H (%)

理論值

5.01 38.05 実験値

25.42 16.08 38.14 5.12

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標 準)

δ: 2.39 (3H, s), 2.72 (3H, s), 9.76 (4H. brs)

【0063】実施例32

N - ブチル 3, 5 - ジメチルー1 H - ピラゾールー 4 ーカルポキサミド0.82gのジオキサン30mlの溶

元素分析値 (C., H., N, OCl·O. 1H, Oとして)

N (%) C (%) H (%)

47.95 7.39 25.41 12.87 理論值

 $4 - (4 - 7 \le 1 \land \lor \lor \lor \lor) - 3, 5 - \lor \lor \lor \lor \lor \lor - 1 H$

- ピラゾール - 1 - カルボキサミジン塩酸塩

N (%) C1 (%)

22.16

実施例29と同様にして以下の化合物を得た。

3,5-ジメチルー4-(3-メトキシプロピル)-1 H-ピラゾール-1-カルボキサミジン塩酸塩

原料化合物

3,5-ジメチルー4-(3-メトキシプロピル)-1 20 H-ピラゾール塩酸塩理化学的性状

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d., TMS内部標 28)

 $\delta:1.48-1.78$ (2H, m), 2.20 (3 H, s), 2. 33-2. 54 (2H, m), 2. 42 (3H, s), 3. 24 (3H, s), 3. 21-3. 35 (2H, m), 9.22 (4H, brs)

【0061】実施例31

1-アミジノ~3,5~ジメチル-1H~ピラゾール-4-カルボン酸ベンジル塩酸塩1.74gのメタノール 30 40mlの溶液に、触媒量の10%パラジウム炭素を加 え、常圧水素雰囲気下、室温で15分間撹拌した。反応 溶液をろ過して不溶物を除去後、溶媒を減圧留去した。 得られた残渣をエタノールーエーテルより再結晶して、 1-アミジノ-3.5-ジメチル-1H-ピラゾールー 4-カルボン酸塩酸塩1.11gを得た。

【0062】理化学的性状

N (%) C1 (%)

25.70 16.35

液に、クロルアミジン塩酸塩0.49gを加え、反応混 合物を100℃で4時間加熱した。室温まで冷却後、生 成物をろ取した。得られた粗結晶をエタノールージエチ ルエーテルより再結晶して、N-ブチル1-アミジノー 3,5-ジメチル-1H-ピラゾール-4-カルボキサ ミド塩酸塩 0.54 gを得た。

【0064】理化学的性状

7.31

12.98

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d』,TMS内部額 準)

 δ : 0. 91 (3H, t, J=7.3Hz), 1.30 -1.36 (2H, m), 1.45-1.52 (2H, m), 2.31 (3H, s), 2.55 (3H, s), 3. 19-3. 24 (2H. m), 8. 10 (1H. t, J=5.5Hz), 9.50 (4H, brs) 【0065】 実施例33

実施例32と同様にして以下の化合物を得た。

3,5-ジメチル-4-フルオロ-1H-ピラゾール-1-カルボキサミジン塩酸塩

原料化合物

3,5-ジメチル-4-フルオロ-1H-ピラゾール 核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。,TMS内部係

 δ : 2. 26 (3H, s), 2. 47 (3H, d, J= 2.4Hz), 9.42 (4H, brs)

元素分析値 (C., H., N, OC1として)

47.93

H (%) C(%)

48.26 7.36 理論値

48.00 7.27 実験値

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d,, TMS内部標 進)

 δ : 0.91 (3H, t, J=7.3Hz), 1.29 -1.38(2H, m), 1.54-1.61(2H, m), 2.11 (3H, s), 2.32 (2H, t, J =7.3Hz), 2.34 (3H, s), 9.31 (4 H, brs), 9.52 (1H, s)

25.61 【0066】実施例34

4-アミノ-3, 5-ジメチル-1H-ピラゾール-1 -カルポキサミジン2塩酸塩0.86gのジメチルホル ムアミド20mlの溶液に、氷冷下、ピリジン5mlを 加え、続いて、塩化バレリル0.5m1を滴下した。反 応混合物を4℃で一晩撹拌した後、メタノール2m1を 加えた。溶液を減圧留去後、得られた残渣を1N水酸化 ナトリウム溶液で希釈して、クロロホルムで抽出した。

10 有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去 した。

【0067】得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフ ィー (溶出液:クロロホルム:メタノール=5:1)で 精製した後、塩酸塩とし、エタノールージエチルエーテ ルより再結晶して、3、5ージメチルー4ーペンタナミ ドー1H-ピラゾールー1-カルボキサミジン塩酸塩 0.53gを得た。

【0068】理化学的性状

C1 (%) N (%) 25.58 12.95

25.71 13.21

【0069】実施例35

実施例34と同様にして以下の化合物を得た。

13.55

(2H, m), 8.96 (1H, brs), 9.34

3,5-ジメチル-4-エトキシカルボニルアミノ-1 H-ピラゾール-1-カルボキサミジン塩酸塩

原料化合物

クロルギ酸エチル

理化学的性状

元素分析値 (C. H. N. O. Clとして)

C (%) H (%)

C1 (%) N (%)

41.30 6.16 理論值

26.75 13.56

41.07 6.06 実験値 核磁気共鳴スペクトル(DMSO-di,TMS内部標

δ: 1. 20-1. 26 (3H, m), 2. 14 (3

H, s), 2.36 (3H, s), 4.08-4.13

(4H, brs)

26.76

[0070]

【表1】

		R 1	R 3.						
	R 2.								
			IN NH ₂	,					
実施例	R 1	R²	R 3	Sait	理化学的性状				
1	CH3	CH₃	CH ₃ (CH ₂) ₂ -	HCl	шр. 204∼206 °C Mass180(M-HCl)†				
2	CH3	CH,	CH3 (CH2)3 -	HC1	mp. 193~197 °C Mass194(M-HC1)+				
3	CH ₃	CH₃ ·	(CH ₃) ₂ CHCH ₂ -	HCI	mp. 212∼214 °C Mass194(M-HC1)+				
4	CH3	СН₃	CH3 (CH2)5 —	HCI	mp. 184~186 °C Mass208(M-HCI) +				
					mp. 191∼195 °C				
5	СНэ	CH3	CH: -	HC1	Mass228(M-HC1)+				
		011	0	HC1	mp. 151~154 ℃				
6	CHs	CH ₃	СН 3 С (СН 2) 3 —	noi	Mass208(M-HC1)+				
_		a.,	0	нсі	mp. 145~147 ℃				
7	CH ₃	CH a	сн.ос(сн.). —	noi	Mass224(M-HCI)+				
8	CH ₃	_	(CH ₂) ₄ -	HC 1	mp. 226~228 °C Mass178(M-HC1)+				
			0	HC1	mp. 193~196 ℃				
9	CH,	CH,	CH 3 OC —	nei	Mass196(M-HCl)+				
		011	0	HC I	mp. 185~187 °C				
10	CH 3	CH ₃	снзосснз —	пот	Mass210(M-HC1)+				
		6 "	O ₂ N — CH ₂ —	HCI	mp.185~188 ℃				
11	СН	CH ₃	O 2 N - CH 2 -	1101	Mass273(M-HCI)+				

40 【表2】

		R								
	N R 2									
	HN NH ₂									
実施例	R'	R²	R ¹	Salt	理化学的性状					
	011	CII	CH.O -CH	HC1	mp.192∼194 °C					
12	CHo	CH ₃	сн. 0 — Сн	nei	Mass258 (M-HC1) +					
			0	HCl	mp. 174~176 ℃					
13	CH3	CH ₃	CH3 CH2 OC -	псі	Mass210(M-HCI)+					
14	CH3	CH ₃	CH3 (CH2)20C -	HC1	mp. 146~148 ℃ Mass224 (M-HCI) *					
15	CH.	CH ₃	CH₃(CH₂)₃0C —	HCI	mp.138~140 ℃ Mass238(M-HC1)+					
			Сн. 06-		mp.160~162 ℃					
16	CH₃	CHs	CH * OC-	HCI	Mass272(M-HC1)+					
			O CH2-		mp. 181~183 ℃					
17	CH,	CH.	0	HCI	Mass272(M-HCI)*					
				""	mp.197~199 ℃					
18 .	CHa	CH3	CH * O - CH * -	HC1	Mass334(M-HCl)*					
			CH * 0 CH * -	"01	mp. 183~185 ℃					
19	CHa	CH 3	CH = OC - CH = -	HC1	Mass286(M-HCl)+					
					mp. 191~193 ℃ .,					
20	CH ₃	CH3	HO -CH	HC1	Mase244(M-HCl)+					
			H . C		mp. 195~197 ℃					
21	CH ₃	сна сна	HO-CH2-	нсі						
			H₃C		Mass272(M-HC1)+					

【表3】

(<u>.</u>...

	R 1								
	N R 2								
	HN NH ₂								
実施例	R ¹	R²	R³	Salt	理化学的性状				
22	СНэ	CH 3	(CH ₂) ₃ C HO-CH ₂ -	нсі	mp.195∼197 °C Mass356(M-HC1)*				
			(CH ₃) ₃ C						
23	CH,	CH3	сн, о (сн ₂) 2 ос —	HCI	mp. 123~125 °C Mass 241(MH-HC1)+				
24	CH ₃	CH,	CH*CH*O(CH*)*OC-	HC1	mp.120∼122 °C Mass 255(MH-HC1)+				
25	CH ₃	CH ₃	сн.6 —	HC1	mp. 164~166 °C Mass180(M-HC1)+				
26	CH,	CH s	NO ₃	HNO 3	Mass 183(M-HNO _s)				
27	CH3	CHa	NH:	HC1	mp.167~169 °C Mass 153(M-2HC1) *				
				2HC1	mp. 213~217 ℃				
28	CH ₃	CH3	н. и — сн. —	2001	Mass 243(M-2HC1)*				
			C1 — (CH ₂) ₃ —	HC 1	mp. 183~185 ℃ Mass:				
29	CH ₂	CH,	C1 — (CH ₂ / ₃ —	noi	214, 216 (M-HC1) +				
			or n(011)		mp. 155~157 ℃				
30	CH ₃	CH 3	CH*O(CH*)* -	HCI	Nass 211(MH-HC1)+				
•	-		0	нсі	mp. 201~203 ℃				
31	CH.	CH.	HOC -	l net	Mass182(M-HC1)+				

[0073]

【表4】

R R 3 N N R 2 H N N H 2						
実施例	R 1	R²	R ³	Salt	理化学的性状	
32	СНз	снь	0 CH3 (CH4) 3 NHC	нсі	mp.182~184 °C Mass 238(MH-HC1)*	
33	CH3	СНз	F	HC1	mp.168∼169 ℃ Mass 157(MH-HC1)+	
34	СНэ	СНз	O II CH;(CH;);CNH—	нсі	mp.178∼180 ℃ Wass 238(MH-HCI)+	
35	CH3	СН	O H CH 2 CH 2 DCNH —	HCI	mp. 193~195 °C Mass225(M-HCI) †	

フロントページの統き

(51) Int. C1. * 識別記号 庁内整理番号 FI 技術表示箇所 231/56 7602-4C 405/06 231 D 9051-4C // A61K 7/00 7431-4C 31/415 ADP

(72) 発明者 四釜 久隆

(F.53)

東京都板橋区加賀2-3-1 加賀ガーデ ンハイツ420

(72)発明者 高須 俊行

茨城県つくば市二の宮2-5-9 ルーミ

(72)発明者 梅田 雅子

茨城県つくば市二の宮1-14-2 ボヌ

ールつくば308号

(72)発明者 平崎 詠子

茨城県つくば市二の宮1-14-2 ボヌ

ールつくば311号